#### **DE 3834204**

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2002 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

```
007858452
WPI Acc No: 1989-123564/ 198917
XRAM Acc No: C89-054755
New 6-sulphonylamino-4h-1-benzopyran-4-one derivs. - with
antiinflammatory activity prepd. e.g. by cyclisation of phenoxy-acrylic
 or phenoxy-propionic acid derivs.
Patent Assignee: TOYAMA CHEM CO LTD (TOYA)
Inventor: INABA T; MAKINO S; NAGAKI H; SHIMOTORI T; TAKANO S; TAKENO R;
 TANAKA K; YOSHIDA C
Number of Countries: 015 Number of Patents: 030
Patent Family:
          Kind Date Applicat No Kind Date Week
Patent No
            A 19890420 DE 3834204
                                      A 19881007 198917 B
DE 3834204
            A 19890501 NL 882464
                                     A 19881007 198921
NL 8802464
            A 19890413
                                        198922
AU 8823489
            A 19890414
                                        198922
FR 2621585
           A 19890409
                                       198922
SE 8803570
                                      A 19881007 198925
GB 2210879
            A 19890621 GB 8823567
           A 19890409
                                       198927
FI 8804626
                                     A 19881006 199013
JP 2049778
            A 19900220 JP 88250811
ES 2013801
            A 19900601 ES 883062
                                     A 19881007 199027
US 4954518
            A 19900904 US 88255121
                                      A 19881007 199038
            A 19901023 BE 881158
                                     A 19881007 199045
BE-1002226
ES 2017836
            A 19910301 ES 893464
                                     A 19891013 199115
            A 19910301 ES 893466
                                     A 19891013 199115
ES 2017837
                                     A 19891013 199115
            A 19910301 ES 893467
ES 2017838
ES 2017839
            A 19910301
                                        199115
ES 2018111
            A 19910316 ES 893463
                                     A 19891013 199117
            A 19910316 ES 893465
                                     A 19891013 199117
ES 2018112
            A 19910316 ES 893469
                                     A 19891013 199117
ES 2018113
            B 19910918
                                        199138
GB 2210879
                                        199212
            A 19920214
CH 679397
            C 19920423 DE 3834204
                                      A 19881007 199217
DE 3834204
            B 19930215 SE 883570
                                    A 19881007 199309
SE 468595
            B 19920617 IT 8848441
                                    A 19881010 199310
IT 1235048
AT 8802495
            A 19930615 AT 882495
                                      A 19881010 199327
            C 19930803 CA 579624
                                      A 19881007 199337
CA 1320959
            B 19931215 AT 882495
                                     A 19881010 199402
AT 397088
            B2 19950607 JP 88250811
                                     A 19881006 199527
JP 95053725
            A 19951017 JP 88250811
                                     A 19881006 199550
JP 7267943
                          A 19881006
              JP 952492
          B 19970314 FI 884626
                                   A 19881007 199717
FI 98460
           B2 19980210 JP 88250811 A 19881006 199811
JP 2711435
              JP 952492
                           A 19881006
Priority Applications (No Type Date): JP 88250811 A 19881006; JP 87254251 A
```

19871008; JP 88119990 A 19880517 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

DE 3834204 A 142

```
US 4954518 A
                125
DE 3834204 C
                136
                  C07D-311/22 Previous Publ. patent AT 8802495
AT 397088
           В
JP 95053725 B2 127 C07D-311/22 Based on patent JP 2049778
JP 7267943 A
                25 C07D-311/22 Div ex application JP 88250811
FI 98460
                C07D-311/22 Previous Publ. patent FI 8804626
          В
JP 2711435 B2
                25 C07D-311/22 Div ex application JP 88250811
                   Previous Publ. patent JP 7267943
SE 468595
           В
                 C07D-311/22
IT 1235048
           В
                 A61K-000/00
AT 8802495
                  C07D-311/22
            Α
CA 1320959
            C
                  C07D-311/22
```

### Abstract (Basic): DE 3834204 A

4H-1-Benzopyran-4 one derivs. of formula (I) and their salts are new: R1 = opt. halo-substd. lower alkyl, lower alkenyl, or aryl; R2 = H, alkyl or acyl; R3 = H, halogen, CN, N3, CHO, COOH, OH, alkoxycarbonyl agent substd. alkyl, alkoxy, phenoxy, cycloalkyl, carbamoyl, amino phenyl; R4 = H, halogen, NO2, CH, COOH, OH, alkoxy carbonyl, opt. substd. alkyl, alkoxy, alkylthio, phneylthio, lower alkenyl, lower alkynyl, sulphamoyl, alkyl-sulphinyl, alkylalphonyl, amidino, phenyl or heterocyclyl, or a gp. -NR6R7 or -CONR6R7; R5 = opt. substd. phenyl, thienyl, furyl, or pyridyl; R6 = H, OH, CN, alkoxycarbonyl or opt. substd. alkyl, cycloalkyl, phenyl, amino, acyl, carbamoyl, alkylsulphonyl, iminomethyloramidine; R7 = H or opt. substd. alkyl, alkoxy, phenyl, cycloalkyl or heterocyclyl; or Nr6R7 = opt. substd. 3- to 7-membered heterocyclic gp.; Z = O, S or imino; the broken line indicating an optional double bond.

USE - (I) have antiinflammatory, antipyretic, analgesic, antirheumatic and antiallergic activity and are non-ulcerogenic. Abstract (Equivalent): GB 2210879 B

A 4H-1-benzopyran-4-one derivative represented by the following formula (I) or a salt thereof: wherein R1 represents an unsubstituted or halogen-substituted lower alkyl, lower alkenyl or aryl group; R2 represents a hydrogen atom or an alkyl or acyl group; R3 represents a hydrogen or halogen atom, a cyano, azido, carboxyl, hydroxyl, formyl or alkoxycarbonyl group or a substituted or unsubstituted alkyl, alkoxy, phenoxy, cycloalkyl, carbamoyl, amino or phenyl group; R4 represents a hydrogen or halogen atom, a nitro, cyano, carboxyl, acyl, hydroxyl or alkoxycarbonyl group, a substituted or unsubstituted alkyl, alkoxy, alkylthio, phenylthio, lower alkynyl, lower alkenyl, sulphamoyl, alkylsulphinyl, alkylsulphonyl, amidino, phenyl or heterocyclic group or a group of the formula -NR6R7 or -CONR6R7 (R6 is a hydrogen atom, a hydroxyl, cyano or alkoxycarbonyl group or a substituted or unsubstituted alkyl, cycloalkyl, phenyl, amino, acyl, carbamoyl, alkylsulphonyl, imino-methyl or amidino group and R7 is a hydrogen atom or a susbtituted or unsusbtituted alkyl, alkoxy, phenyl, cycloalkyl or heterocyclic group; or R6 and R7, when taken together with the nitrogen atom to which the two are bonded, form a 3- to 7-membered, substituted or unsubstituted heterocyclic group); R5 represents a substituted or unsubstituted phenyl, thienyl, furyl or pyridyl group; Z represents an oxygen or sulphur atom or an amino group and the broken line means that the bond between the two carbon atoms is a single or double bond.

Abstract (Equivalent): US 4954518 A 4H-1-benzopyran-4-one deriv. of formula (I) and salts are new. In

(I), R1 is 1-5C-alkyl, 2-5C alkenyl, aryl, opt. halo-substd.; R2 is H,

alkyl, alkanoyl; R3 is H, halo, CN, N3, COO, OH, formyl, alkoxycarbonyl, or opt. substd. alkyl, alkoxy, PhO, cycloalkyl, carbamoyl, NH2, Ph; R4 is H, halo, NO2, CN, COO, alkanoyl, OH, alkoxycarbonyl, opt. substd. alkyl, alkoxy, alkylthio, PhS, 2-5C-alkenyl or -alkynyl, sulphamoyl alkyl-sulphinyl, and -sulphonyl, Ph, heterocyclic, -NR6R7 and -CONR6R7 where R6 is H, OH, CN, alkoxycarbonyl, etc. and R7 is H, opt. substd. alkyl, alkoxy, Ph, cycloalkyl, heterocyclic or R6 and R7 together with N are opt. substd. azetidin-1-yl, pyrrolidin-1-yl, piperidin-1-yl, pyrrol-1-yl; R5 is opt. substd. Ph. thienyl, furyl, pyridyl; Z is O or S, or NH. Esp. cpds. include 6-(2-fluorophenoxy)-3-formylamino-7methylsulphonylamino-4H-1- benzopyran-4-one. (I) may be prepd. e.g. by ring-closure of (III) and opt. dehydrogenation. USE - Antiinflammatories with better therapeutic index than earlier substd., sulphonamides. Adult dose e.g. 5-1000 mg/day. LD50 500+ mg/kg. (125pp)oTitle Terms: NEW; SULPHONYL; AMINO; BENZO; PYRAN; ONE; DERIVATIVE; ANTIINFLAMMATORY; ACTIVE; PREPARATION; CYCLISING; PHENOXY; ACRYLIC; PHENOXY: PROPIONIC: ACID: DERIVATIVE Derwent Class: B02 International Patent Class (Main): A61K-000/00; C07D-311/22 International Patent Class (Additional): A61K-031/35; A61K-031/38; A61K-031/40; A61K-031/41; A61K-031/425; A61K-031/44; A61K-031/445; C07C-409/12; C07C-417/04; C07D-017/04; C07D-031/22; C07D-213/04; C07D-213/70; C07D-257/04; C07D-307/34; C07D-311/24; C07D-311/26; C07D-311/30; C07D-311/32; C07D-311/36; C07D-311/38; C07D-311/42; C07D-311/54; C07D-311/56; C07D-311/58; C07D-333/04; C07D-405/02; C07D-405/04; C07D-405/12; C07D-407/12; C07D-409/12; C07D-417/04 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): B06-A01; B12-D01; B12-D02; B12-D07; B12-D08; B12-D09 Chemical Fragment Codes (M2): \*01\* C216 C316 D010 D011 D013 D014 D019 D020 D023 D029 D040 D049 D120 D621 D622 D631 D680 D699 D711 D799 D970 D999 E600 E699 F010 F011 F012 F013 F014 F015 F019 F020 F021 F029 F111 F199 F211 F299 F421 F423 F431 F433 F443 F499 F521 F530 F541 F551 F553 F570 F580 F599 F610 F620 F630 F653 F699 F710 F720 F730 F799 G001 G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G019 G020 G021 G029 G030 G039 G040 G050 G100 G111 G112 G113 G221 G299 G530 G543 G553 G563 G573 G583 G599 H100 H101 H102 H103 H121 H122 H123 H141 H181 H201 H211 H321 H401 H402 H421 H422 H521 H522 H523 H541 H542 H543 H592 H599 H601 H602 H603 H604 H608 H609 H621 H622 H641 H681 H682 H683 H684 H685 H686 H689 H713 H715 H716 H721 H722 H731 J011 J012 J013 J111 J112 J171 J211 J212 J221 J311 J321 J371 J411 J5 J521 J522 J523 J581 K0 K3 K351 K353 K399 K422 K442 K510 K640 K810 K830 K850 L110 L142 L199 L250 L340 L410 L432 L461 L463 L532 L930 L941 L943 M1 M113 M116 M119 M121 M122 M123 M124 M126 M129 M131 M132 M133 M136 M141 M142 M143 M147 M149 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M231 M232 M233 M240 M262 M271 M272 M273 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M331 M332 M333 M334 M340 M342 M343 M344 M349 M353 M362 M373 M381 M382 M391 M392 M412 M511 M512 M513 M520 M521 M522 M523 M530 M531 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M640 M650 M710 M903 P411 P420 P422 P423 P431 00061 00085 00087 00088 00090 00094 00211 00417 01163 \*02\* A546 C810 M411 M730 M903 Q421 00061 00085 00087 00088 00090 00094

00211 00417 01163

Ring Index Numbers: 00061; 00085; 00087; 00088; 00090; 00094; 00211; 00417;

01163

Derwent Registry Numbers: 0361-S; 0840-S; 1069-S

- (9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND
- Off nlegungsschrift ® DE 3834204 A1
- (51) Int. Cl. 4: C07 D 311/22

C 07 D 405/12



**DEUTSCHES** PATENTAMT

P 38 34 204.9 Aktenzeichen: 7. 10. 88 Anmeldetag: 20. 4.89

Offenlegungstag:

C 07 D 405/04 C 07 D 409/12 C 07 D 417/04 C 07 D 311/24 C 07 D 311/26 C 07 D 407/12 A 61 K 31/35 A 61 K 31/34 A-61 K 31/38 Behördeneigenti A√61 K 31/44

⑤ // C07D 213/70,521/00(C07D 311/22,213:62,333:04,207:26,207:40,207:30,277:20,257:04,307:34,521:00)

- ③ Unionspriorität: ③
  - 08.10.87 JP P 62-254251 06.10.88 JP P 63-250811

17.05.88 JP P 63-119990

- (71) Anmelder: Toyama Chemical Co. Ltd., Tokio/Tokyo, JP
- (74) Vertreter: Wächtershäuser, G., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat., Pat.-Anw., 8000 München

## (72) Erfinder:

Takano, Shuntaro, Toyama, JP; Yoshida, Chosaku, Takaoka, JP; Inaba, Takihiro, Namerikawa, JP; Tanaka, Keiichi; Takeno, Ryuko; Nagaki, Hideyoshi; Shimotori, Tomoya, Toyama, JP; Makino, Shinji, Kurobe, JP

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate oder deren Salze, Verfahren zur Herstellung derselben und pharmazeutische Mittel mit einem Gehalt derselben als Wirkstoff

Die vorliegende Erfindung betrifft ein 4H-1-Benzopyran-4on-Derivat der folgenden Formel oder ein Salz desselben

$$\begin{array}{c|c}
R^{5}-z & & & \\
R^{1}-so^{2}-N & & & \\
\downarrow & & & \\
R^{2}
\end{array}$$

ein Verfahren zur Herstellung desselben und pharmazeutische Mittel, welche dasseibe als Wirkstoff enthalten.

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft neue 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivate oder Salze derselben, Verfahren zur Herstellung derselben sowie pharmazeutische Mittel, welche das Derivat oder dessen Salz als Wirkstoff enthalten. Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Behandlung von Entzündungen durch Applikation des Mittels.

Substituierte Sulfonamid-Verbindungen, wie sie beispielsweise in den japanischen Patentanmeldungen Kokai Nr. 4820/71, 27 961/72, 20 777/80, 136 560/82, 140 712/82, 203 079/82, 170 748/83, 31 755/84, 199 394/85 und 190 869/88, den japanischen Patentpublikationen 50 984/83 und 44 311/84, etc. beschrieben sind, haben bekanntermaßen antiphlogistische und analgetische Wirkung. Bisher stehen jedoch keine Informationen zur Verfügung bezüglich substituierter Sulfonamide mit einem 4H-1-Benzopyran-4-on-Skelett.

Derzeit werden viele saure, nicht-steroide, entzündungshemmende Mittel verwendet, bei denen kein großer Unterschied zwischen der Dosis, welche zur Erzielung eines Behandlungserfolgs erforderlich ist, und der Dosis, bei der Nebeneffekte, insbesondere ulcerogene Effekte auftreten, besteht. Die bekannten Mittel haben somit einen kleinen therapeutischen Index. Es ist somit die Entwicklung von entzündungshemmenden Mitteln erwünscht, die sich durch höhere Sicherheit auszeichnen.

Davon ausgehend, haben die Erfinder im Zuge umfangreicher Forschungen festgestellt, daß neue 4H-1-Benzopyron-4-on-Derivate mit spezieller Struktur sowie deren Salze einen ausgezeichneten therapeutischen Effekt bei Entzündungen zeigen können und im wesentlichen keinen ulcerogenen Effekt zeigen und somit ein hohes Maß an Sicherheit bieten.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Schaffung eines neuen 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivats oder eines Salzes desselben, welches entzündungshemmend ist, antipyretische, analgetische, antirheumatische und antiallergische Wirksamkeit aufweist.

Eine weitere Aufgabe der Erfindung ist die Schaffung eines Verfahrens zur Herstellung eines neuen 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivats oder eines Salzes desselben.

Es ist ferner Aufgabe der Erfindung, ein pharmazeutisches Mittel zu schaffen, welches das oben erwähnte Derivat oder ein Salz desselben als Wirkstoff enthält.

Eine weitere Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Schaffung eines Verfahrens zur Behandlung und Heilung von Entzündungen, Pyrexie, Schmerzzuständen, Rheumatismus und Allergien durch Applikation des obigen Derivats oder eines Salzes desselben.

Weitere Aufgaben und Vorteile werden anhand der folgenden Beschreibung deutlich. Sofern nicht anders angegeben, bedeutet in der vorliegenden Beschreibung der Ausdruck "Alkyl" eine Alkylgruppe mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, tert.-Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl und dergl.; der Ausdruck "Cycloalkyl" bedeutet eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen, wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyc druck "Niederalkyl" bedeutet eine Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, tert.-Butyl, Pentyl und dergl.; der Ausdruck "Niederalkenyl" bedeutet eine Alkenylgruppe mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, wie Vinyl, Allyl 1-Propenyl, 1-Butenyl und dergl.; der Ausdruck "Alkoxy" bedeutet eine -O-Alkylgruppe, bei der das Alkyl das oben erwähnte C1-8-Alkyl ist; der Ausdruck "Acyl" bedeutet eine Formylgruppe oder eine Alkanoylgruppe mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen, wie Acetyl, Propionyl, Butyryl oder dergl., eine Alkoxyalkylgruppe, wie Methoxyalkyl, Ethoxyalkyl oder dergl., eine C3-8-Cycloalkylcarbonylgruppe, wie Cyclohexylcarbonyl oder dergl, oder eine Aroylgruppe, wie Benzoyl oder dergl.; der Ausdruck "Alkoxycarbonyl" bedeutet eine -COO-Alkylgruppe, bei der das Alkyl das oben erwähnte C1-8-Alkyl ist; der Ausdruck "Alkoxycarbonyl" bedeutet eine -COO-Alkylgruppe, bei der das Alkyl das oben erwähnte C<sub>1-8</sub>-Alkyl ist; der Ausdruck "Halogen" bedeutet Fluor, Chlor, Brom oder Jod; der Ausdruck "Alkylthio" bedeutet eine -S-Alkylgruppe, bei der das Alkyl das oben erwähnte C<sub>1-8</sub>-Alkyl ist; der Ausdruck "Alkylsulfinyl" bedeutet eine Alkylsulfinylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl oder dergl.; der Ausdruck "Alkylsulfonyl" bedeutet eine Alkylsulfonylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl oder dergl.; der Ausdruck "Aryl" bedeutet eine Phenyl- oder Naphthylgruppe; der Ausdruck "Acylamino" bedeutet eine - NH-Acylgruppe, bei der das Acyl die oben erwähnte Acylgruppe ist; der Ausdruck "Alkylamino" bedeutet eine -NH-Alkylgruppe, bei der das Alkyl die oben erwähnte C1-8-Alkylgruppe ist; der Ausdruck "Dialkylamino" bedeutet eine

bei der das Alkyl die oben erwähnte C<sub>1-8</sub>-Alkylgruppe ist; der Ausdruck "Halogenalkyl" bedeutet eine Halogen-C<sub>1-8</sub>-alkylgruppe, wie Chlormethyl, Fluormethyl, Dichlormethyl, Trifluormethyl, Dichlorethyl, Oder dergl.; der Ausdruck "Alkylsulfonyloxy" bedeutet eine Alkylsulfonyl-O-Gruppe, bei der das Alkylsulfonyl die oben erwähnte C<sub>1-4</sub>-Alkylsulfonylgruppe ist; der Ausdruck "Arylsulfonyloxy" bedeutet eine Phenylsulfonyloxy- oder p-Toluolsulfonyloxygruppe; der Ausdruck "Niederalkinyl" bedeutet eine Alkinylgruppe mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, wie Ethinyl, 2-Propinyl oder dergl.; und der Ausdruck "heterocyclische Gruppe" bedeutet eine 4-, 5- oder 6gliedrige oder kondensierte, heterocyclische Gruppe, enthaltend mindestens ein Heteroatom, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Sauerstoff-, Stickstoff- und Schwefelatomen, wie Thienyl, Pyrrolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Imidazolyl, Benzimidazolyl, Benzthiazolyl, 1,2,3-Thiadiazo-

lyl, 1,2,4-Thiadiazolyl, 1,3,4-Thiadiazolyl, 1,3,4-Oxadiazolyl, 1,2,3-Triazolyl, 1,2,4-Triazolyl, Tetrazolyl, Pyridyl, Chinolyl, Isochinolyl, Pyrimidinyl, Piperazinyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydrochinoyl, 1,2,4-Triazinyl, Iminolyl, Isochinolyl, Pyrimidinyl, Piperazinyl, Pyridazinyl, Pyridazinyl, Iminolyl, Isochinolyl, Pyrimidinyl, Piperazinyl, Pyridazinyl, Pyridazinyl, Pyridazinyl, Pyrimidinyl, Piperazinyl, Pyridazinyl, P dazo[1,2-b]1,2,4]triazinyl, Pyrrolidinyl, Morpholinyl, Chinuclidinyl oder dergl.

Erfindungsgemäß wird ein 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat der folgenden Formel oder ein Salz desselben

geschaffen

$$\begin{array}{c|c}
R^{5}-Z & O & R^{4} \\
\hline
R^{1}-SO_{2}-N & R^{3}
\end{array}$$
[I]

wobei

R<sup>1</sup> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht;

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe bedeutet;

R<sup>3</sup> für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Formyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-, Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht;

20

25

R<sup>4</sup> ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Cyano-, Carboxyl-, Acyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Phenylthio-, Niederalkenyl-, Niederalkinyl-, Sulfamoyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Amidino-, Phenyl- oder heterocyclische Gruppe oder eine Gruppe der Formel

$$R^6$$
  $R^6$   $R^6$  30  $R^7$   $R^7$   $R^7$   $R^7$ 

darstellt (R<sup>6</sup> bedeutet ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe, und R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> können zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte, heterocyclische Gruppe bilden);

R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht;

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Iminogruppe bedeutet; und die gestrichelte Linie eine Einfach- oder Doppelbindung darstellt.

Die Erfindung schafft ferner ein Verfahren zur Herstellung der obigen Verbindung, ein pharmazeutisches Mittel, welches die Verbindung als Wirkstoff enthält, sowie ein Verfahren zur Behandlung und Heilung von Entzündungen, Pyrexie, Schmerz, Rheumatismus und Allergie durch Applikation der obigen Verbindung.

In der obigen Formel [I] können R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> zusammen mit dem Stickstoffatom, an das die beiden gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige heterocyclische Gruppe bilden. Diese heterocyclische Gruppe umfaßt Azetidin-1-yl,

Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl, Pyrrol-1-yl und dergl. Die Alkyl-, Alkoxy-, Cycloalkyl-, Phenoxy-, Amino-, Carbamoyl- und Phenylgruppen für R3, die Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Phenylthio-, Amidino-, Niederalkenyl-, Niederalkinyl-, Sulfamoyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Phenyl- und heterocyclischen Gruppen für R4, die Alkyl- Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-. Iminomethyl- und Amidinogruppen für R6, die Alkyl-, Alkoxy-, Cycloalkyl-, Phenyl- und heterocyclischen Gruppen für R7, die 3- bis 7gliedrigen heterocyclischen Gruppen, welche R6 und R7 zusammen mit dem Stickstoffatom, an das die beiden gebunden sind, bilden, und die Phenyl-, Thienyl-, Furyl- und Pyridylgruppen für R<sup>5</sup> können jeweils substituiert sein durch mindestens einen Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Halogenatomen und Alkoxy-, Alkylthio-, Phenoxy-, Carboxyl-, Acyl-, Alkoxycarbonyl-, Carbamoyl-, Sulfamoyl-, Cyano-, Alkylsulfonyl-, Hydroxyl-, Mercapto-, Acylamino-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkyl-, Cycloalkyl-, Oxo-, Nitro-, Halogenalkyl-, Amino-, Phenyl-, Alkoxycarbonylamino-, Hydroxyimino- und heterocyclischen Gruppen.

Das Salz des 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivats der Formel [I] umfaßt pharmakologisch akzeptable Salze, beispielsweise Salze mit Alkalimetallen, wie Natrium, Kalium und dergl.; Salze mit Erdalkalimetallen, wie Calcium, Magnesium und dergl.; Ammoniumsalz; Salze mit organischen Aminen, wie Triethylamin, Pyridin und dergl.; Salze mit Aminosäuren, wie Lysin, Arginin, Ornithin und dergl.; Salze mit Mineralsäuren, wie Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure und dergl.; Salze mit organischen Carbonsäuren, wie Fumarsäure, Maleinsäure, Apfelsäure, Citronensäure und dergl.; und Salze mit Sulfonsäuren, wie Methansulfonsäu-

re, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure und dergl.

Von der vorliegenden Erfindung sind ferner alle Isomere (einschließlich geometrische Isomere und optische Isomere), Hydrate, Solvate und Kristallf rmen der erfindungsgemäßen Verbindungen umfaßt.

Das 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat der Formel [I] oder ein Salz desselben kann beispielsweise nach den

folgenden Verfahren hergestellt werden.

5

# Produktionsverfahren 5

## Produktionsverfahren 6

$$R^{5}-Z \longrightarrow O OH$$

$$R^{3b} \xrightarrow{(1) \text{ Oxidation}} R^{5}-Z \longrightarrow OH$$

$$R^{1}-SO_{2}-N \longrightarrow OH$$

$$R^{2} \qquad [27]$$

$$R^{1}-SO_{2}-N \longrightarrow R^{2} \qquad [1-5]$$

$\begin{array}{c} R^{5}-Z \\ \stackrel{\text{id}}{\longrightarrow} \\ R^{1}-SO_{2}-N \\ R^{2} \\ \stackrel{\text{id}}{\longrightarrow} \\ R^{2} \\ \stackrel{\text{id}}{\longrightarrow} \\ R^{2} \end{array}$		
$\begin{array}{c c} R^5-Z & X & Alkali-azid oder \\ \hline & Ammonium-azid \\ \hline & Ammonium-azid \\ \hline & & & \\ \hline & & \\ \hline & & & $	$\begin{array}{c} R^{5}-Z & OR^{1} \\ \downarrow \\ R^{1}-SO_{2}-N & OR^{2} \\ \downarrow \\ R^{2} & [I-9] \end{array}$	$R^{3}-Z$ $R^{1}-SO_{2}-N$ $R^{2}$ $[1-11]$
Produktions verfahren 7  R <sup>5</sup> —Z  Halogenierungsmittel  R <sup>1</sup> —SO <sub>2</sub> —N  R <sup>2</sup> [1-6]	R'-SO <sub>2</sub> -N  R'-SO <sub>2</sub> -N  R'-F <sub>1</sub>	Produktionsverfahren 9 $R^{5}-Z$ $R^{1}-SO_{2}-N$ $R^{1}-SO_{2}-N$ $R^{2}$ $R^{1}-SO_{2}-N$ $R^{2}$ $R^{1}-SO_{2}-N$ $R^{2}$ $R^{1}-SO_{2}-N$ $R^{2}$ $R^{3}$

### Produktionsverfahren 14

## Produktionsverfahren 15

## Produktionsverfahren 16

#### Produktionsverfahren 18

15

$$R^{5}-Z$$
 $O$ 
 $COOH$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{5}-Z$ 
 $O$ 
 $CON-R^{7}$ 
 $R^{1}-SO_{2}-N$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{1}-SO_{2}-N$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}-SO_{2}-N$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 

25 oder dessen reaktives Derivat

#### Produktionsverfahren 19

In den obigen Formeln haben Z, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup> und die gestrichelte Linie die gleichen Bedeutungen, wie oben definiert; R<sup>8</sup> steht für eine Niederalkylgruppe; R<sup>9</sup> bedeutet eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Phenylgruppe; R<sup>10</sup> steht für ein Wasserstoffatom, eine Alkoxygruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Acyl- oder Alkoxycarbonylgruppe; R<sup>11</sup> bedeutet ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl- oder Phenylgruppe, wie für R<sup>3</sup> definiert; R<sup>3b</sup> ist eine substituierte oder unsubstituierte Phenylgruppe, wie für R<sup>3</sup> definiert; R<sup>3c</sup> bedeutet eine Hydroxyl-, Cyano- oder Azidogruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkoxy- oder Aminogruppe, wie für R<sup>3</sup> definiert; R<sup>4a</sup> steht für ein Wasserstoffatom, eine Cyano-, Acyl- oder Alkoxycarbonylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Phenylgruppe oder eine Gruppe der

50

(R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> haben die oben angegebene Bedeutung), wie für R<sup>4</sup> definiert; R<sup>6a</sup> bedeutet eine Cyanogruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl- oder Phenylgruppe, wie für R<sup>6</sup> definiert; R<sup>7a</sup> steht für eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Alkoxy-, Phenyl- oder heterocyclische Gruppe, wie für R<sup>7</sup> definiert; R<sup>5a</sup> bedeutet eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl-, Pyridyl-, Diphenyljodonium- oder 4-Pyridylpyridiniumgruppe; M<sup>1</sup> steht für ein Wasserst ffatom, ein Alkalimetall, wie Natrium, Kalium oder dergl., ein Erdalkalimetall, wie Magnesium oder dergl. oder ein Übergangsmetall, wie Kupfer (einwertig) oder dergl.; X bedeutet ein Halogenatom; Y steht für ein Halogen- oder Wasserstoffatom und ~ bedeutet ein (E)-Isomeres, ein (Z)-Isomeres oder eine Mischung derselben.

Die Verbindungen der Formeln [I-1] bis [I-33] können auch in Form von Salzen erhalten werden und die im Zusammenhang mit den Verbindungen der Formel [I] weiter oben gegebene Definition der Salze kann auch auf

diese Salze angewandt werden.

Die jeweiligen Herstellungsverfahren werden nachstehend im Detail erläutert.

### Produktionsverfahren 1

(1) Die Verbindung der Formel [I-2] kann erhalten werden, indem man eine Verbindung der Formel [3] der Ringschlußreaktion unterwirft.

Bei dieser Umsetzung kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. G eignet sind beispielsweise Benzol, Xylol und dergl.; die Reaktion kann jedoch auch in Abwesenheit eines Lösungsmittels durchgeführt werden.

Bei dieser Ringschlußreaktion wird ein Kondensiermittel verwendet. Dieses umfaßt Phosphorpentoxid, Polyphosphorsäure, Zinkchlorid, konz. Schwefelsäure, Halogensulfonsäuren, Schwefelsäureanhydrid, konz. Schwefelsäure-Acetylchlorid und dergl. Das Kondensiermittel wird in einer Menge von 1 bis 50 Mol/Mol Verbindung der Formel [3] eingesetzt.

Die Ringschlußreaktion kann durchgeführt werden bei einer Temperatur von 0 bis 120°C während eines

15

35

45

Zeitraums von 30 Minuten bis 24 Stunden.

Der Ringschluß kann auch durchgeführt werden, indem man die Verbindung der Formel [3] mit einem Säure-Halogenierungsmittel, wie Thionylchlorid, Phosphorpentachlorid oder dergl., behandelt und anschließend das Produkt der Friedel-Crafts-Reaktion mit einer Lewissäure, wie Aluminiumchlorid, unterwirft.

(2) Die Verbindung der Formel [I-1] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [I-2] einer Dehydrierungsreaktion unterwirft. Die Dehydrierungsreaktion kann beispielsweise nach den folgenden Verfah-

ren durchgeführt werden.

(i) Die Verbindung der Formel [I-1] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [I-2] mit einem Dehydrierungsmittel umsetzt. Bei dieser Umsetzung kann ein Lösungsmittel eingesetzt werden. Dabei kann es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser, Essigsäure, Essigsäureanhydrid, aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol, Xylol und dergl., Ether, wie Dioxan und dergl.; etc.

Das Dehydrierungsmittel umfaßt beispielsweise 2,3-Dichlor-5,6-dicyano-1,4-benzochinon (DDQ), Chloranil,

Tritylperchlorat, Tritylfluorborat, Selendioxid, Palladium-Kohle und dergl.

Bei der obigen Reaktion beträgt die Menge des eingesetzten Dehydrierungsmittels 0,5 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-2].

Die obige Reaktion kann bei einer Temperatur von 0 bis 150°C während eines Zeitraums von 30 Minuten bis

72 Stunden durchgeführt werden.

(ii) Die Verbindung der Formel [I-1] kann auch erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [I-2] mit einem Halogenierungsmittel umsetzt und anschließend das halogenierte Produkt mit einer Base behandelt.

Bei der Halogenierungsreaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, wobei es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Chloroform und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ester, wie Ethylacetat und dergl.; organische Carbonsäuren, wie Essigsäure, Ameisensäure und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können entweder allein oder im Gemisch von zwei oder mehreren verwendet werden.

Das bei der obigen Reaktion verwendete Halogenierungsmittel umfaßt beispielsweise Chlor, Brom, Sulfurylchlorid und dergl. Die Menge des eingesetzten Halogenierungsmittels beträgt 0,9 bis 1,1 Mol/Mol Verbindung

der Formel [I-2].

Die Halogenierungsreaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 100°C, vorzugsweise 10 bis

40°C, während eines Zeitraums von 30 Minuten bis 3 Stunden durchgeführt werden.

Das aus diese Weise erhaltene, halogenierte Produkt kann mit einer Base in einem Lösungsmittel umgesetzt werden, wobei es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Das Lösungsmittel umfaßt beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Chloroform und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Pyridin; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder als Gemisch von zwei oder mehreren verwendet werden.

Die bei der obigen Reaktion verwendete Base umfaßt organische Basen, wie Triethylamin, 1,8-Diazabicyclo[5,4,0]-undec-7-en (DBU), Pyridin und dergl., sowie Alkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und dergl. Die Menge der eingesetzten Base beträgt 1 bis 10 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-2].

Die obige Reaktion kann bei einer Temperatur von 9 bis 100°C während eines Zeitraums von 30 Minuten bis

24 Stunden durchgeführt werden.

### Produktionsverfahren 2

(1) (i) Die Verbindung der Formel [I-3] kann erhalten werden, indem man eine Verbindung der Formel [7] der Ringschlußreaktion unterwirft.

Bei dieser Umsetzung kann ein Lösungsmittel verwendet werden, wobei es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol, Xylol und dergl., sowie halogenierte, aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzol und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei der mehreren eingesetzt werden.

Das bei dieser Reaktion verwendete Kondensiermittel umfaßt beispielsweise Halogensulfonsäuren, Schwefelsäureanhydrid, Phosphorpentoxid, Polyphosphorsäure, Zinkchlorid, konz. Schwefelsäure, konz. Schwefelsäure Acetylchlorid und dergl. Die Menge des eingesetzten Kondensiermittels beträgt 1 bis 50 Mol/Mol Verbindung der Formel [7].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 120°C während ein r Z it von

30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

(ii) Die Ringschlußreaktion kann auch erreicht werden durch Umsetzung der Verbindung der Formel [7] mit einem Säure-Halogenierungsmittel, wie Thionylchlorid, Phosphorpentachlorid oder dergl., um ein Carbonsäurehalogenid zu bilden, und indem man anschließend das Carbonsäurehalogenid der Friedel-Crafts-Reaktion mit einer Lewissäure, wie Aluminiumchlorid oder dergl., unterwirft.

(2) Die Verbindung der Formel [I-4] kann erhalten werden durch katalytische Hydrierung einer Verbindung

der Formel [1-3].

Bei dieser Reaktion kann man ein Lösungsmittel einsetzen, welches ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; organische Carbonsäuren, wie Essigsäure und dergl.; Ester, wie Ethylacetat und dergl.; Ether, wie Dioxan und dergl.; wäßrige Natriumhydroxidlösung; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder als Mischung von zwei oder mehreren verwendet werden.

Der bei dieser Umsetzung verwendete Katalysator umfaßt beispielsweise Palladium, Palladium-Kohle, Platin und Raneynickel und dergl. Die Menge an verwendetem Katalysator beträgt 0,01 bis 0,5 Mol/Mol Verbindung

der Formel [I-3].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 100°C, vorzugsweise 20 bis 60°C, während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

## Produktionsverfahren 3

(1) Die Verbindung der Formel [I-1] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [11] der 25 Ringbildungsreaktion unterwirft. Die Ringbildungsreaktion kann beispielsweise nach den folgenden Verfahren

(i) Die Verbindung der Formel [11] wird mit einer Verbindung der Formel R<sup>3</sup>COOR<sup>12</sup> [a], worin R<sup>3</sup> die oben angegebene Bedeutung hat und R<sup>12</sup> für ein Wasserstoffatom oder ein Esterrest in der Carboxylgruppe, z. B. eine Niederalkylgruppe oder dergl, steht, in Gegenwart einer Base umgesetzt, um ein  $\beta$ -Diketon zu erhalten, welches anschließend der Ringschlußreaktion unterworfen wird. Dabei erhält man die Verbindung der Formel [I-1].

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol, Xylol und dergl., sowie Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder als Mischung von zwei oder mehreren eingesetzt werden. Die Verbindung der Formel [a] kann auch als Lösungsmittel verwendet werden.

Die bei dieser Reaktion verwendete Base umfaßt beispielsweise metallische Alkalien, wie metallisches Natrium, metallisches Kalium und dergl.; Alkalimetallhydride, wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid und dergl.; sowie

Alkalimetallamide, wie Natriumamid, Kaliumamid und dergl.

Die eingesetzten Mengen der Base und der Verbindung der Formel [a] betragen jeweils 1 bis 100 Mol/Mol Verbindung der Formel [11].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -20 bis 150°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 48 Stunden durchgeführt werden.

Auch bei der anschließenden Ringschlußreaktion kann man einen Katalysator verwenden. Dieser umfaßt beispielsweise Wasserstoffhalogenide, wie Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und dergl.; Mineralsäuren, wie Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure und dergl.; Alkalimetallacetate, wie Natriumacetat, Kaliumacetat und dergl.; und Alkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und dergl.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; organische Carbonsäuren, wie Essigsäure und dergl.; und Wasser. Diese Lösungsmittel können allein oder als Gemisch von zwei oder mehreren verwendet werden.

Die Menge an verwendetem Katalysator beträgt 0,1 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [11].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 20 bis 100°C während einer Zeit von 5 Minuten bis 2 Stunden durchgeführt werden.

Erforderlichenfalls kann die durch die Claisen-Kondensation erhaltene  $\alpha$ -Acyl-Form oder Ketoester-Form als 55 Zwischenprodukt isoliert werden. In diesem Fall kann die angestrebte Verbindung der Formel [I-1] erhalten

werden durch Behandlung des Zwischenprodukts mit einer Base oder einer Säure.

(ii) Die Verbindung der Formel [11] wird mit einer Verbindung der Formel [b], (R<sup>3d</sup>CO)<sub>2</sub>O (R<sup>3d</sup> bedeutet eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Phenylgruppe, wie für R3 definiert), und einer Verbindung der Formel [c], R3dCOOM2 (R3d hat die vorstehend angegebene Bedeutung und M2 steht für ein Alkalimetall, wie Natrium, Kalium der dergl.), umgesetzt, um eine Verbindung der Formel [I-1] zu erhalten, worin R<sup>3</sup> für R<sup>3d</sup>

Diese Umsetzung kann gemäß der Allan-Robinson-Kondensation durchgeführt werden, beschrieben in J.Chem.Soc., Band 125, S. 2192 (1924), oder dergl.

Die verwendeten Mengen der Verbindungen der Formel [b] und [c] betragen 1 bis 50 Mol bzw. 1 bis 5 Mol/

Mol Verbindung der Formel [11].

Diese Umsetzung kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 200°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden. Erforderlichenfalls kann die durch die Claisen-Kondensation erhaltene α-Acyl-Form als Zwischenprodukt

isoliert werden. In diesem Fall kann die angestrebte Verbindung der Formel [I-1] durch Behandlung des Zwi-

schenprodukts mit einer Base oder einer Säure erhalten werden.

(iii) Die Verbindung der Formel [11] wird mit einer Verbindung der Formel [d], HXO4 (X hat die oben angegebene Bedeutung), und einer Verbindung der Formel [e], HC(OR<sup>17</sup>)3 (R<sup>17</sup> bedeutet Niederalkyl), umgesetzt. Das Reaktionsprodukt wird anschließend hydrolysiert, um eine Verbindung der Formel [I-1] zu erhalten, worin R3 für ein Wasserstoffatom steht. Diese Reaktion kann gemäß dem in Journal of Chemical Research (M), Seiten 864-872 (1978), angegebenen Verfahren durchgeführt werden.

(a) Bei dieser Reaktion kann die Verbindung der Formel [e] auch als Lösungsmittel eingesetzt werden.

Die verwendeten Mengen der Verbindungen der Formeln [d] und [e] betragen 1 bis 5 Mol bzw. 5 bis 100 Mol/ Mol Verbindung der Formel [11].

Die obige Umsetzung kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 50°C während einer Zeit von

10

35

40

65

10 Minuten bis 12 Stunden durchgeführt werden.

(b) Anschließend wird die auf diese Weise erhaltene Verbindung hydrolysiert, um eine Verbindung der

Formel [I-1] zu erhalten, worin R3 für ein Wasserstoffatom steht.

(iv) Eine Verbindung der Formel [11], bei der R<sup>4</sup> für -COR<sup>4b</sup> (R<sup>4b</sup> bedeutet ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Alkoxy- oder heterocyclische Gruppe, wie für R<sup>4</sup> definiert) oder für eine Nitrogruppe steht, wird mit einer Verbindung der Formel [f], (CH3)2NCH(OR<sup>17</sup>)2 (R<sup>17</sup> hat die oben angegebene Bedeutung), umgesetzt, um eine Verbindung der Formel [I-1] zu erhalten, in der R4 für -COR<sup>4b</sup> (R<sup>4b</sup> hat die oben angegebene Bedeutung) oder für eine Nitrogruppe steht und R<sup>3</sup> ein Wasserstoffatom

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol, Xylol und dergl.; Ether, wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch von zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Die verwendete Menge an Verbindung der Formel [f] beträgt 1 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [11].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 100°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Die Verbindung der Formel [I-1], in der  $R^4$  für  $-COR^{4b}$  ( $R^{4b}$  hat die vorstehend angegebene Bedeutung) oder für eine Nitrogruppe steht und  $R^3$  ein Wasserstoffatom ist, kann auch durch Umsetzung der Verbindung der Formel [11], worin  $R^4$  für  $-COR^{4b}$  ( $R^{4b}$  hat die oben angegebene Bedeutung) oder eine Nitrogruppe steht, mit der Verbindung der Formel [e] und der Verbindung der Formel [b] erhalten werden. Diese Umsetzung kann gemäß dem in Chem. Pharm. Bull., 22, 331 - 336 (1974), angegebenen Verfahren durchgeführt werden.

Die verwendeten Mengen an Verbindungen der Formeln [e] und [b] betragen 1 bis 5 Mol bzw. 1 bis 50 Mol/

Mol (Verbindung der Formel [11]

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 20 bis 150°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Ferner kann die Verbindung der Formel [11], worin R<sup>4</sup> für —COR<sup>4b</sup> (R<sup>4b</sup> hat die oben angegebene Bedeutung) oder für eine Nitrogruppe steht, mit einer Verbindung der Formel [g],

R<sup>17</sup>COCH

(R<sup>17</sup> hat die oben angegebene Bedeutung), und einer Verbindung der Formel [h], HCOOM<sup>2</sup> (M<sup>2</sup> ist ein Alkalimetall, wie Natrium, Kalium oder dergl.), umgesetzt werden, um die Verbindung der Formel [I-1] zu erhalten, worin R<sup>4</sup> für -COR<sup>4b</sup> (R<sup>4b</sup> hat die obige Bedeutung) oder für eine Nitrogruppe steht und R<sup>3</sup> ein Wasserstoffatom ist. Diese Reaktion kann gemäß dem in Chem. Pharm. Bull., 22 331 – 336 (1974), beschriebenen Verfahren erfolgen.

Die verwendeten Mengen an Verbindungen der Formeln[g] und [h] betragen 1 bis 100 Mol bzw. 1 bis 50 Mol/Mol Verbindung der Formel [11].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 100°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden. (v) Eine Verbindung der Formel [I-1], in der R<sup>3</sup> für eine Hydroxylgruppe steht, kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [11] mit einer Verbindung der Formel [i], (R<sup>17</sup>O)<sub>2</sub>CO (R<sup>17</sup> hat die oben angegebene

Bedeutung), in Gegenwart einer Base erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, sofern es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol, Xylol und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Ether, wie Tetrahydrofuran, Dioxan und dergl.; etc. Jedoch kann die obige Umsetzung auch in Abwesenheit eines Lösungsmittels durchgeführt werden.

Die bei dieser Umsetzung verwendete Base umfaßt beispielsweise metallische Alkalien, wie metallisches Natrium, metallisches Kalium und dergl.; Alkalimetallamide, wie Natriumamid, Kaliumamid und dergl.; Alkalimetallalkoxide, wie Natriummethoxid, Natriumethoxid, Kalium-tert-butoxid und dergl.; Alkalimetallhydride, wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid und dergl.; etc.

Die verwendeten Mengen an Base und Verbindung der Formel [i] betragen 1 bis 10 Mol bzw. 1 bis 100 Mol/ Mol Verbindung der Formel [11].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 20 bis 150°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

(2) Die Verbindung der Formel [I-2] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [I-1] einer Reduktionsreaktion unterwirft.

Diese Reaktion kann gemäß dem bei Produktionsverfahren (2(2) beschriebenen Verfahren durchgeführt

werden.

#### Produktionsverfahren 4

Die Verbindung der Formel [1] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [16] mit einem reaktiven

Derivat einer Verbindung der Formel [29] erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, sofern es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, Chloroform, 1,2-Dichlorethan und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; etc. Auch ein organi-15 sches Amin, wie Pyridin oder dergl, kann als Lösungsmittel eingesetzt werden.

Diese Umsetzung kann in Anwesenheit einer Base durchgeführt werden, die Alkalimetallhydride, wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid und dergl.; Alkalimetallalkoxide, wie Natriummethoxid, Natriumethoxid, Kaliumtert-butoxid und dergl.; organische Amine, wie Triethylamin, Pyridin und dergl.; Alkalimetallcarbonate, wie

Kaliumcarbonat, Natriumcarbonat und dergl.; etc. umfaßt.

Das reaktive Derivat der Verbindung der Formel [29] umfaßt beispielsweise Säurehalogenide, Säureanhydri-

20

Die verwendeten Mengen an Base und reaktivem Derivat der Verbindung der Formel [29] betragen jeweils 1

bis 1,5 Mol/Mol Verbindung der Formel [16].

Die obige Reaktion kann bei einer Temperatur von -30 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden erfolgen.

### Produktionsverfahren 5

Die Verbindung der Formel [I) kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [41] mit einer Verbindung

der Formel [30] erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Umsetzung nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; Ketone, wie Aceton und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Collidin; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder als Mischung aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Bei dieser Reaktion kann eine Base verwendet werden. Diese umfaßt beispielsweise Alkalimetallalkoxide, wie Natriummethoxid, Natriumethoxid, Kalium-tert.-butoxid und dergl.; Alkalimetallhydride, wie Natriumhydrid,

Kaliumhydrid und dergl.; Alkalimetallcarbonate, wie Kaliumcarbonat, Natriumcarbonat und dergl.; etc.

Die verwendeten Mengen an Verbindung der Formel [30] und Base betragen 1 bis 5 Mol bzw. 1 bis 3 Mol/Mol

Verbindung der Formel [41].

Die obige Reaktion kann auch unter Verwendung eines Katalysators, wie Kupferpulver, Kupfer(I)-oxid, Kupfer(I)-chlorid, Kupfer(I)-chlorid-8-hydroxychinolin oder dergl, in einem Verhältnis von 0,01 bis 2 Mol/Mol Verbindung der Formel [41] durchgeführt werden.

Eine Verbindung der Formel [1], worin R<sup>5</sup> Pyridyl oder Phenyl bedeutet, kann durch Umsetzung eines 4-Pyridylpyridiniumchlorid-hydrochlorids oder Diphenyljodoniumbromids mit der Verbindung der Formel [41] erhal-

50

55

ten werden. Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von −20 bis 160°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

### Produktionsverfahren 6

Die Verbindung der Formel [I-5] kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [27] mit Alkalihydrogenperoxid hergestellt werden. Diese Reaktion kann übrigens gemäß dem in Journal of the Pharmaceutical Society of Japan, 71, 1178-1183 (1951), beschriebenen Verfahren durchgeführt werden.

### Produktionsverfahren 7

(1) Die Verbindung der Formel [I-7] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-6] mit einem

Halogenierungsmittel erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, s lange es die Umsetzung nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Chloroform und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ester, wie Ethylacetat und dergl.; organische Carbonsäuren, wie Essigsäure, Ameisensäure und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch von zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Das bei der obigen Reaktion verwendete Halogenierungsmittel umfaßt beispielsweise Chlor, Brom, Sulfurylchlorid und dergl. Die Menge an verwendetem Halogenierungsmittel liegt bei 0,9 bis 1,1 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-6].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 100°C, bevorzugt 10 bis 40°C,

während einer Zeit von 30 Minuten bis 3 Stunden durchgeführt werden.

(2) Die Verbindung der Formel [I-8] kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [I-7] mit einem Alkalimetallazid, wie Natriumazid oder dergl., oder Ammoniumazid hergestellt werden. Diese Umsetzung kann

nach der in Chemical Abstracts, Band 89, 43022p, beschriebenen Methode erfolgen.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel eingesetzt werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser; Amide. wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid und dergl.; Sulfolan; Nitrile, wie Acetonitril und dergl.; Ketone, wie Aceton und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ether, wie Tetrahydrofuran, Dioxan und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder als Gemisch von zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Die verwendete Menge an Alkali- oder Ammoniumazid beträgt 1 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-7]. Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von Raumtemperatur bis 100°C während einer

Zeit von 30 Minuten bis 12 Stunden durchgeführt werden.

## Produktionsverfahren 8

15

10

Die Verbindung der Formel [I-9] kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [I-7] mit einer Verbindung der Formel [31] in Anwesenheit von Silbertetrafluorborat hergestellt werden.

Bei dieser Reaktion kann die Verbindung der Formel [31] als Lösungsmittel verwendet werden.

Die bei dieser Reaktion verwendeten Mengen an Silbertetrafluorborat und Verbindung der Formel [31] betragen 1 bis 5 Mol bzw. 10 bis 100 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-7].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 20 bis 100°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

#### Produktionsverfahren 9

25

Die Verbindung der Formel [I-11] kann hergestellt werden, indem man eine Verbindung der Formel [I-10] einer Thioetherbildung in Anwesenheit einer Base unterwirft.

(i) Die Verbindung der Formel [I-11] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-10], worin Y ein Halogenatom bedeutet, mit einer Verbindung der Formel [j], R<sup>9</sup>SH (R<sup>9</sup> hat die oben angegebene Bedeutung), in

Anwesenheit einer Base erhalten werden. Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, sofern es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Chloroform und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Ketone, wie Aceton und dergl.; Ether, wie Dioxan, Tetrahydrofuran und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder

mehreren eingesetzt werden. Die bei der obigen Reaktion verwendete Base umfaßt beispielsweise organische Basen, wie Triethylamin, Pyridin und dergl.; metallische Alkalien, wie metallisches Natrium, metallisches Kalium und dergl.; Alkalicarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und dergl.; Alkalialkoxide, wie Natriummethoxid, Natriumethoxid,

Kalium-tert.-butoxid und dergl.; etc. Die verwendeten Mengen an Base und Verbindung der Formel [j] betragen 1 bis 10 Mol bzw. 1 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-10].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

(ii) Die Verbindung der Formel [I-11] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-10], worin Y ein Wasserstoffatom bedeutet, mit einer Base und nachfolgende Umsetzung des Produkts mit einem Thioetherbildungsmittel hergestellt werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Umsetzung nicht nachteilig beeinflußt. Beispiele umfassen Ether, wie Diethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan und dergl.; aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol und dergl.; Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPA); und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Die bei der obigen Umsetzung verwendete Base umfaßt Organolithiumverbindungen, wie Butyllithium, Phenyllithium, Lithiumdiisopropylamin, Lithiumhexamethyldisilazan und dergl.; etc.

Das Thioetherbildungsmittel umfaßt auch Disulfide, wie Dimethylsulfid, Diphenylsulfid und dergl.; Thiolsulfonate, wie Methylbenzolthiolsulfonat, Methylmethanthiolsulfonat und dergl.; Sulfenylhalogenide, wie Phenylsulfenylchlorid, Methylsulfenylchlorid; etc.

Die verwendeten Mengen an Base und Thioetherbildungsmittel betragen jeweils 1 bis 10 Mol/Mol Verbin-

dung der Formel [I-10]. Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -78 bis 0°C während einer Zeit von 1 bis 24 Stunden durchgeführt werden.

#### Produktionsverfahren 10

60

(1) Die Verbindung der Formel [I-12] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-8] oder eines reaktiven Derivats derselben mit einem Acylierungsmittel herg stellt werden.

Diese Acylierung kann durchgeführt werden, indem man beispielsweise eine Verbindung der Formel [I-8]

oder ein reaktives Derivat derselben mit einer Verbindung der Formel [k], R<sup>10</sup>COOH (R<sup>10</sup> hat die oben genannte

Bedeutung), oder einem reaktiven Derivat derselben umsetzt.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, welches ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Chloroform und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ester, wie Ethylacetat und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid und dergl.; Nitrile, wie Acetonitril und dergl.; organische Carbonsäuren, wie Essigsäure, Ameisensäure und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren verwendet werden.

Bei dieser Reaktion kann auch eine Base eingesetzt werden. Sie umfaßt beispielsweise organische Basen, wie Triethylamin, Pyridin; Alkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und dergl.; Alkalimetallhy-

drogencarbonate, wie Natriumhydrogencarbonat, Kaliumhydrogencarbonat und dergl.

Das reaktive Derivat der Verbindung der Formel [I-8] umfaßt beispielsweise solche, die mittels eines her-

kömmlichen, bekannten, organischen Silylierungsmittel aktiviert wurden.

Das reaktive Derivat der Verbindung der Formel [k] umfaßt beispielsweise solche in der Carboxylgruppe, wie Säurehalogenide, gemischte Säureanhydride, Säureanhydride, aktive Ester, aktive Amide und dergl.; sowie solche, die durch Umsetzung der Verbindung der Formel [k] mit einem Vilsmeier-Reagens erhalten wurden.

Falls die Verbindung der Formel [k] oder ein Salz davon verwendet wird, kann die obige Acylierungsreaktion auch in Gegenwart eines herkömmlichen, bekannten Kondensiermittels, wie N,N-Dicyclohexylcarbodiimid oder

Die verwendete Menge an Verbindung der Formel [k] oder einem reaktiven Derivat derselben und die Menge an verwendeter Base betragen jeweils 1 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-8] oder ihres reaktiven Derivats.

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -20 bis 100°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Bei der Formylierung zur Bildung einer Verbindung der Formel [I-12], worin R<sup>10</sup> ein Wasserstoffatom ist, kann ein übliches Formylierungsmittel verwendet werden, wie Ameisensäure-Essigsäureanhydrid, ein Ameisensäureester oder dergl.

(2) Die Verbindung der Formel [I-13] kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [I-12] mit einer

Verbindung der Formel [32] oder [33] erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Umsetzung nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ketone, wie Aceton und dergl.; etc. Die Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren verwendet werden.

Bei dieser Reaktion kann auch eine Base eingesetzt werden. Diese umfaßt beispielsweise Alkalimetallalkoxide, wie Natriummethoxid, Natriumethoxid, Kalium-tert.-butoxid und dergl.; Alkalimetallhydride, wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid und dergl.; Alkalimetallcarbonate, wie Kaliumcarbonat, Natriumcarbonat und dergl.; etc.

Die verwendeten Mengen an Verbindung der Formel [32] oder [33] und an Base betragen 1 bis 5 Mol bzw. 1

bis 3 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-12].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -20 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

(3) Die Verbindung der Formel [I-4] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [I-13] einer Deacylierungsreaktion unterwirft. Die Deacylierungsreaktion umfaßt beispielsweise die Hydrolyse und dergl.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, sofern es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser; Amide, wie N.N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid und dergl.; Sulfolan; Nitrile, wie Acetonitril und dergl.; Ketone, wie Aceton und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ether, wie Tetrahydrofuran, Dioxan und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Diese Reaktion wird vorzugsweise in Anwesenheit einer Säure durchgeführt. Diese umfaßt beispielsweise Halogenwasserstoffe, wie Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und dergl.; Mineralsäuren, wie Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure und dergl.; organische Säuren, wie p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure und

dergl; etc.

Die Menge an verwendeter Säure beträgt 0,5 bis 50 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-13].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-13], worin R<sup>10</sup> für

$$\begin{array}{ccc}
& O \\
& \parallel & | \\
- C & CH \\
\end{array}$$
COOH

(n = 1, 2 oder 3) oder

$$-\begin{bmatrix} R^{18} \\ | \\ CH \end{bmatrix}_m COOH$$

(m = 2, 3 oder 4), steht, wobei die Substituenten nR<sup>18</sup> oder mR<sup>18</sup> gleich oder verschieden sein können und Wasserstoffatome oder Gruppen bedeuten, die als Substituenten für R<sup>5</sup> erwähnt wurden, gemäß dem in Organic Synthesis Col., Band V, Seiten 944-946, beschriebenen Verfahren, kann man eine Verbindung der Formel [I] erhalten, worin R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> eine 3- bis 7gliedrige, gegebenenfalls substituierte, heterocyclische Gruppe mit dem Stickstoffatom, an das die beiden gebunden sind, bilden.

5

10

15

20

25

30

45

50

## Produktionsverfahren 11

Die Verbindung der Formel [I-6] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-15] mit einer Verbindung der Formel [34] oder [35] erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind Wasser und die bei Produktionsverfahren 7(1) erwähnten Lösungsmittel.

Die verwendete Menge an Verbindung der Formel [34] oder [35] beträgt 1 bis 3 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-15].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -20 bis 150°C während einer Zeit von 5 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Bei Verwendung von Chlorsulfonylisocyanat kann die bei der Reaktion erhaltene Verbindung mit einer herkömmlichen Säure behandelt werden, um sie in die angestrebte Verbindung der Formel [I-16] zu überführen.

## Produktionsverfahren 12

(1) Die Verbindung der Formel [I-17] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-6] mit einem Halogenierungsmittel in einer Menge von 2 bis 2,5 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-6] hergestellt werden. Die Reaktion kann auf gleiche Weise wie bei Produktionsverfahren 7(1) erfolgen.

(2) Die Verbindung der Formel [I-18] kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [I-17] mit einer

Base erhalten werden. Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Umsetzung nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Chloroform und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ester, wie Ethylacetat und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; Pyridin, 2,6-Lutidin und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Die bei dieser Reaktion verwendete Base umfaßt beispielsweise organische Basen, wie Triethylamin, Pyridin, 2,6-Lutidin, DBU; Alkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und dergl. Die Menge an verwendeter Base beträgt 1 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-17].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 20 bis 150°C während einer Zeit von

10 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

(3) Die Verbindung der Formel [I-19] kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [I-18] mit einer Verbindung der Formel [36] hergestellt werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel eingesetzt werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ether wie Tetrahydrofuran, Diethylether, Dioxan und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; Wasser und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder als Mischung aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Die Menge an Verbindung der Formel [36] beträgt 1 bis 50 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-8].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -20 bis 80°C, vorzugsweise -10 bis 30°C,

während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden erfolgen. (4) Die Verbindung der Formel [I-20] kann durch Acylierung der Verbindung der Formel [I-19], worin R<sup>6</sup> für ein Wasserstoffatom steht, auf gleiche Weise wie in dem Produktionsverfahren 10(1) beschrieben hergestellt werden.

#### Produktionsverfahren 13

(1) Die Verbindung der Formel [I-22] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [I-21] mit einem Halogenierungsmittel in einer Menge von 0,9 bis 1,5 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-21] auf gleiche Weise wie bei Produktionsverfahren 7(1) umsetzt.

(2) Die Verbindung der Formel [I-23] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [I-22] auf

gleiche Weise wie bei Produktionsverfahren 10(1) acyliert.

(3) Die Verbindung der Formel [I-24] kann durch Umsetzung der Verbindung der Formel [I-23] mit einer Verbindung der Formel [37] hergestellt werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Alkohole, wie Methan I, Ethanol und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; Ether, wie Tetrahydrofuran, Dioxan und dergl.; Wasser; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder als Gemisch aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Bei dieser Reaktion kann eine Base verwendet werden, die beispielsweise die in Produktionsverfahren 12(2)

5 erwähnten, organischen Basen umfaßt.

Die Mengen an Verbindung der Formel [37] und an Base betragen jeweils 1 bis 3 Mol/Mol Verbindung der F rmel [I-23].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -20 bis 150°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden erfolgen.

Die Verbindung der Formel [37] kann innerhalb des Reaktionssystems hergestellt werden.

Auch die Verbindung der Formel [I-24], worin R3c eine Cyanogruppe ist, kann in eine Verbindung der Formel [I-24], worin R3c eine Carbamoyl-, Carboxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe ist, mittels einer herkömmlicherweise bekannten Hydrolyse, Veresterungsreaktion oder dergl. überführt werden.

Die Verbindung der Formel [I-24], worin R<sup>3c</sup> eine Azidogruppe ist, kann durch eine katalytische Hydrierung oder eine herkömmliche Reduktion mit Schwefelwasserstoff Triethylamin oder dergl. in eine Verbindung der

Formel [I-24] überführt werden, worin R3c eine Aminogruppe ist.

### Produktionsverfahren 14

Die Verbindung der Formel [I-25] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-8] mit einer Verbindung der Formel [38] erhalten werden.

Diese Reaktion kann beispielsweise nach der in Organic Synthesis Col., Band V, Seiten 716-719, beschriebe-

nen Methode erfolgen.

25

60

65

#### Produktionsverfahren 15

Die Verbindung der Formel [I-26] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [I-8] mit einer

Verbindung der Formel [39] erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise die beim Produktionsverfahren 7(1) erwähnten Lösungsmittel; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidon und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; Ether, wie 1,2-Diethoxyethan und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder als Mischung von zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Bei dieser Reaktion kann auch eine Base verwendet werden. Diese umfaßt beispielsweise organische Basen, 35 wie Triethylamin, Pyridin und dergl.; anorganische Basen, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und dergl.; etc.

Die verwendeten Mengen an Verbindung der Formel [39] und Base betragen 1 bis 10 Mol bzw. 1 bis 2 Mol/

Mol Verbindung der Formel [I-8]. Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -20 bis 150°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 10 Stunden erfolgen.

Bei Verwendung einer Verbindung der Formel [39], worin R<sup>6a</sup> eine substituierte oder unsubstituierte Phenylgruppe ist, kann man ferner Alkalijodide, wie Natriumjodid, Kaliumjodid oder dergl.; Kupferpulver; eine Kupferverbindung, wie Kupfer(I)-oxid, Kupfer(I)-chlorid oder dergl., allein oder Gemisch von zwei oder mehreren als Reaktionsbeschleuniger zusetzen. Die Mengen davon betragen jeweils 0,01 bis 2 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-8].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 100 bis 200°C während einer Zeit von 1 bis

15 Stunden erfolgen.

#### Produktionsverfahren 16

Die Verbindung der Formel [I-28] kann durch Nitrierung einer Verbindung der Formel [I-27] hergestellt werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das beispielsweise Essigsäure, Essigsäureanh-

ydrid und dergl. umfaßt.

Das bei dieser Reaktion verwendete Nitrierungsmittel umfaßt konz. Salpetersäure, rauchende Salpetersäure und dergl. und seine Menge beträgt 1 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-27]. Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 150°C während einer Zeit von 10 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

#### Produktionsverfahren 17

Die Verbindung der F rmel [I-29] kann durch übliche Reduktion einer Nitr gruppe in eine Verbindung der Formel [I-8] überführt werden.

#### Produktionsverfahren 18

Die Verbindung der Formel [I-31] kann erhalten werden, indem man eine Verbindung der Formel [I-30] oder ein reaktives Derivat derselben mit einer Verbindung der Formel [36] umsetzt. Das reaktive Derivat der Verbindung der Formel [I-30] umfaßt beispielsweise Säurehalogenide, Säureanhydride, gemischte Säureanh-

## 38 34 204

ydride, aktive Ester, aktive Säureamide und reaktive Derivate, die durch Umsetzung der Verbindung der

Formel [I-30] mit einem Vilsmeier-Reagens erhalten wurden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Umsetzung nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Chloroform und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; Ether, wie Diethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan und dergl.; aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid und dergl.; Nitrile, wie Acetonitril und dergl.; Ester, wie Ethylacetat und dergl.; Pyridin, 2,6-Lutidin; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch von zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Bei dieser Reaktion kann eine Base verwendet werden. Diese umfaßt beispielsweise organische Basen, wie Triethylamin, DBU, Pyridin und dergl.; Alkalimetallhydroxide, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und dergl.; Alkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und dergl.; etc. Ferner kann die Verbindung der

Formel [36] als Base verwendet werden.

Wird die Verbindung der Formel [I-30] in Form einer freien Säure oder eines Salzes mit einer Stickstoff enthaltenden, organischen Base verwendet, kann die obige Reaktion auch mit einem geeigneten Kondensiermittel durchgeführt werden. Das Kondensiermittel umfaßt beispielsweise N,N'-Di-subst-carbodiimide, wie N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid und dergl.

Die verwendete Menge an Verbindung der Formel [36] beträgt 1 bis 50 Mol/Mol Verbindung der For-

mel [I-30] oder deren reaktivem Derivat.

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von -20 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden erfolgen.

### Produktionsverfahren 19

Die Verbindung der Formel [I-33] kann durch Hydrolyse der Verbindung der Formel [I-32] mit einer Säure

erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser und organische Carbonsäuren, wie Ameisensäure, Essigsäure und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch von zwei oder mehreren verwendet werden.

Die bei dieser Reaktion verwendete Säure umfaßt beispielsweise Mineralsäuren, wie Chlorwasserstoffsäure, Schwefelsäure und dergl.; Chlorwasserstoff; Bromwasserstoff; Polyphosphorsäure; Ameisensäure; Lewissäuren, wie Bortrifluorid, Titantetrachlorid und dergl.; etc. Die verwendete Menge an Säure beträgt 5 bis 100 Mol/Mol

Verbindung der Formel [I-32]. Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 20 bis 150°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden erfolgen.

Die Ausgangsverbindungen und die Zwischenverbindungen können in Form von Salzen verwendet werden, und die Definition des Salzes der Verbindung der Formel [I], wie sie oben gegeben wurde, kann auch auf diese Salze angewendet werden.

Die Ausgangsverbindungen der Erfindung können beispielsweise nach den folgenden Produktionsmethoden

hergestellt werden.

65

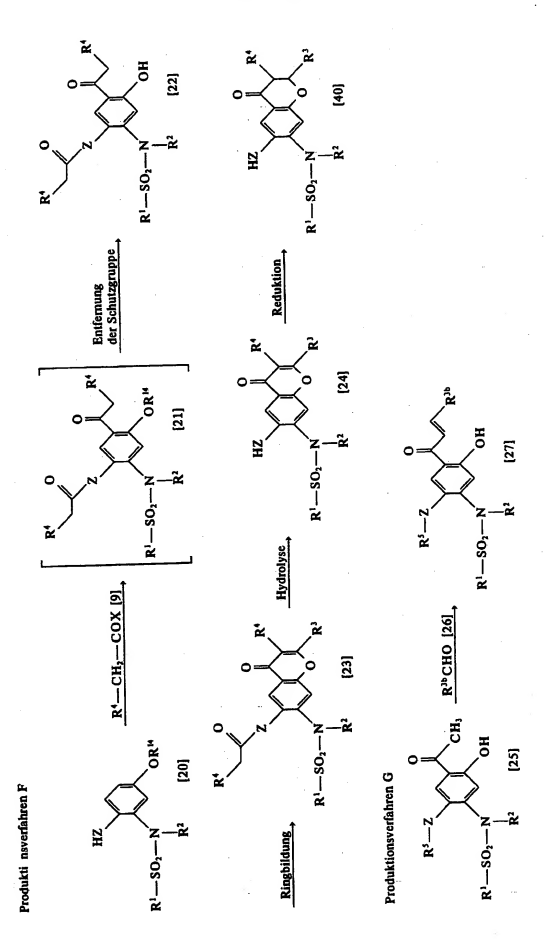
45

50

55

60

COOH OH O [11] R'-SO2-N R'-SO2-N Hydrolyse Entfernung COOR COOH OR 9 [0] R'-SO2-N R1-SO2-N  $R^{3n}C \equiv CCOOR^{11} [4] oder$   $R^{3n}C \equiv CCOOR^{31} [5]$ R'-CH,-COX [9] хснснсоон [2] 8 Produktionsverfahren C Produktionsverfahren B Produktionsverfahren A R'-SO,-N R'-SO2-N



$$R^{5}-Z \longrightarrow 0 \longrightarrow NO_{2} \longrightarrow R^{5}-Z \longrightarrow 0 \longrightarrow NO_{2}$$

$$R^{1}-SO_{2}-N \longrightarrow OH \longrightarrow R^{1}-SO_{2}-N \longrightarrow OH$$

$$R^{2} \qquad [I-28] \longrightarrow R^{2} \qquad [28]$$

In den obigen Formeln haben Z, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>3a</sup>, R<sup>3b</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>4a</sup>, R<sup>4b</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>12</sup>, X und ~ die oben angegebenen Bedeutungen; R<sup>13</sup> steht für ein Halogenatom oder eine entfernbare Gruppe, wie eine Alkylsulfonyloxy- oder Arylsulfonyloxygruppe oder dergl.; R<sup>14</sup> bedeutet eine Hydroxyl-Schutzgruppe; R<sup>15</sup> stellt eine Acylgruppe dar; und R<sup>16</sup> bedeutet ein Wasserstoffatom oder eine Hydroxyl-Schutzgruppe.

Die Hydroxyl-Schutzgruppen umfassen beispielsweise Niederalkylgruppen, wie Methyl, Ethyl und dergl., und

Aralkylgruppen, wie Benzyl und dergl.

Es sei noch erwähnt, daß die Ausgangsverbindungen und die Zwischenprodukte bei den obigen Reaktionen auch in Form von Salzen eingesetzt werden können. Die oben angegebene Definition der Salze der Verbindung der Formel [I] kann auch auf diese Salze angewendet werden.

Im folgenden werden die jeweiligen Produktionsverfahren im Detail erläutert.

## Produktionsverfahren A

Die Verbindung der Formel [3] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [1] mit einer Verbindung der Formel [2] in Gegenwart einer Base hergestellt werden.

25

35

45

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel eingesetzt werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, sofern es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser, N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid oder eine Mischung von Wasser mit einem organischen Lösungsmittel (z. B. N,N-Dimethylformamid, Dioxan, Methanol, Ethanol oder dergl.).

Die bei der obigen Umsetzung eingesetzte Base umfaßt Alkalimetallhydroxide, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und dergl.; Alkalimetallalkoxide, wie Natriummethoxid, Natriumethoxid, Kalium-tert.-butoxid und dergl.; Alkalimetallhydride, wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid und dergl.

Ein β-Propiolacton oder sein Derivat kann anstelle der Verbindung der Formel [2] eingesetzt werden.

Die verwendeten Mengen an Base und Verbindung der Formel [2] betragen 1 bis 10 Mol bzw. 1 bis 5 Mo/Mol Verbindung der Formel [1].

Die obige Reaktion kann bei einer Temperatur von 20 bis 100°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Die als Ausgangsmaterial eingesetzte Verbindung der Formel [1] kann erhalten werden, indem man ein 3-Nitrophenol mit einer R<sup>5</sup>-Z-Gruppe in 4-Stellung, wobei R<sup>5</sup> und Z die oben angegebene Bedeutung haben (siehe japanische Patentanmeldung Kokai 203 079/82), einer herkömmlichen Reduktion der Nitrogruppe und Sulfonylierung unterwirft, wie sie vorstehen im Zusammenhang mit Produktionsverfahren 4 beschrieben wurde.

## Produktionsverfahren B

(1) Die Verbindung der Formel [6] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [1] mit einer Verbindung der Formel [4] oder [5] in Gegenwart einer Base erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid und dergl.; HMPA; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Chloroform und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Die bei der obigen Reaktion verwendete Base umfaßt metallische Alkalien, wie metallisches Natrium, metallisches Kalium und dergl.; Alkalimetallhydride, wie Natriumhydrid, Kaliumhydrid und dergl.; Alkalimetallalkoxide, wie Natriummethoxid, Natriumethoxid, Kalium-tert.-butoxid und dergl.; Alkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und dergl.; organische Amine, wie Triethylamin, DBU, Pyridin und dergl.; etc.

Die Mengen an Verbindungen der Formel [4] oder [5] und an Base betragen jeweils 1 bis 5 Mol/Mol Verbindung der Formel [1].

Die obige Reaktion kann bei iner Temperatur von -20 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Die bei der obigen Reaktion erhaltene Verbindung der Formel [6] umfaßt die cis-Form, die trans-Form und eine Mischung beider Formen, und sowohl die cis-Form, die trans-Form als auch die Mischung können als solche bei den anschließenden Reaktionen eingesetzt werden.

(2) Die Verbindung der Formel [7] kann durch Hydrolyse der Verbindung der Formel [6] erhalten werden. Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser und Mischungen aus Wasser und organischen Lösungsmitteln, wie Alkoholen, z. B. Methanol, Ethanol und dergl., und Ethern, z. B. Dioxan, Tetrahydrofuran und dergi.

Diese Hydrolyse kann im allgemeinen mit einer anorganischen Base, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder dergl, durchgeführt werden. Die verwendete Menge an anorganischer Base beträgt 1 bis 50 Mol/Mol Verbindung der Formel [6].

Die obige Reaktion kann gewöhnlich bei einer Temperatur von 0 bis 100°C während einer Zeit von 30 Minu-

ten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

10

50

Falls R4a für eine Alkoxycarbonylgruppe steht, kann die V rbindung d r Formel [6] direkt der gleichen Ringschlußreaktion unterworfen werden, wie bei Produktionsverfahren 2(1) angegeben, um eine Verbindung der Formel [I-3] zu erhalten.

Produktionsverfahren C

(1) Die Verbindung der Formel [10] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [8] mit einer Verbindung der Formel [9] in Gegenwart einer Lewissäure, wie Aluminiumchlorid, Bortrifluorid oder dergl., 15 erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan und dergl.; organische Carbonsäuren, wie Essigsäure und dergl.; Schwefelkohlenstoff; Nitrobenzol; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

Die verwendeten Mengen an Verbindung der Formel [9] und an Lewissäure betragen 1 bis 1,2 Mol bzw. 1 bis

5 Mol/Mol Verbindung der Formel [8].

Die obige Reaktion kann gewöhnlich bei einer Temperatur von 0 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Darüber hinaus kann die Verbindung der Formel [11] erhalten werden, indem man eine Verbindung der

Formel [10] einer herkömmlichen Schutzgruppen-Entfernungsreaktion unterwirft.

Die Verbindung der Formel [8] kann auch erhalten werden, indem man beispielsweise ein 3-Nitroanisol mit einer R<sup>5</sup>-Z-Gruppe, bei der R<sup>5</sup> und Z die obige Bedeutung haben, einer herkömmlichen Reduktion der einer R<sup>5</sup>-Z-Gruppe, bei der R<sup>5</sup> und Z die obige Bedeutung haben, einer herkömmlichen Reduktion der Nitrogruppe und anschließend der Sulfonylierung unterwirft (siehe J.Chem.Soc., 581 - 588 [1960]; Helv.Chim.Acta. 61, 2452-2462 [1978]; J.Chem.Soc., 885-889 [1959]; Hel.Chim.Acta. 48, 336-347 [1965], und Chemical Abstracts, 40, 2806 [3] [1946]).

## Produktionsverfahren D

Die Verbindung der Formel [15] kann erhalten werden, indem man eine Verbindung der Formel [12] mit einer Verbindung der Formel [2] gemäß den in Produktionsverfahren 1 und Produktionsverfahren A beschriebenen Methoden umsetzt, um eine Verbindung der Formel [13] zu erhalten, anschließend die Verbindung der Formel [13] der Ringschlußreaktion unterwirft und die dabei erhaltene Verbindung der Formel [14] der Dehydrierung unterzieht.

Die Verbindung der Formel [16a] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [15] einer-

Deacylierungsreaktion in Anwesenheit eines sauren Katalysators unterwirft.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel eingesetzt werden, das Wasser und Mischungen von Wasser mit organischen Lösungsmitteln, wie Methanol, Ethanol, Dioxan, Tetrahydrofuran und dergl., umfaßt. Der bei dieser Reaktion eingesetzte saure Katalysator umfaßt Mineralsäuren, wie Chlorwasserstoffsäure,

Schwefelsäure und dergl., und organische Säuren, wie p-Toluolsulfonsäure und dergl.

Die Menge an saurem Katalysator beträgt 0,1 bis 50 Mol/Mol Verbindung der Formel [15].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

## Produktionsverfahren E

Die Verbindung der Formel [19] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [17] mit einer Verbindung der Formel [18] in Gegenwart einer Base erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel eingesetzt werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, 55 solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol, Xylol und dergl.; Amide, wie N,N-Dimethylformamid und dergl.; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; etc. Die Verbindung der Formel [18] kann auch als Lösungsmittel verwendet werden.

Die bei dieser Reaktion eingesetzte Base umfaßt beispielsweise Alkalimetalle, wie metallisches Natrium, metallisches Kalium und dergl.; Alkalimetallamide, wie Natriumamid, Kaliumamid und dergl.; Alkalimetallalkoxide, wie Natriummethoxid, Natriumethoxid, Kalium-tert.-butoxid und dergl.; Alkalihydride, wie Natriumhy-

drid, Kaliumhydrid und dergl.; etc. Die verwendeten Mengen an Base und Verbindung der Formel [18] betragen 1 bis 10 Mol bzw. 1 bis 100 Mol/

Mol Verbindung der Formel [17]. Die bige Reakti n kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 20 bis 150°C während einer Zeit von

30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Falls R 16 für eine Hydroxyl-Schutzgruppe steht, kann die Verbindung der Formel [19] auch hergestellt werden, indem man die Verbindung der Formel [17] mit der Verbindung der Formel [18] auf die oben beschriebene Weise umsetzt und anschließend das Reaktionsprodukt einer herkömmlichen Schutzgruppen-Entfernungsreaktion unterwirft.

Die Verbindung der Formel [17] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [1] mit Bortrifluorid-

Essigsäure, Aluminiumchlorid-Essigsäureanhydrid oder dergl. erhalten werden.

Diese Reaktion wird durchgeführt unter Anwendung der Fries-Umlagerungsreaktion gemäß dem Verfahren, das beispielsweise in Chem.Ber., Band 95, S. 1413 (1962), Jean Mathieu, Jean Weill-Raynal, "Formation of C-C-Bonds", Band III, S. 384-453, publiziert von Georg Thieme Publishers, oder dergl. beschrieben ist.

## Produktionsverfahren F

(1) Die Verbindung der Formel [21] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [20] mit einer Verbindung der Formel [9] in Anwesenheit einer Lewissäure, wie Aluminiumchlorid, Bortrifluorid oder dergl., erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan und dergl.; Schwefelkohlenstoff; Nitrobenzol; und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren eingesetzt werden.

15

35

50

65

Die verwendeten Mengen an Verbindung der Formel [9] und an Lewissäure betragen 2 bis 10 Mol bzw. 2 bis

5 Mol/Mol Verbindung der Formel [20].

Die obige Reaktion kann bei einer Temperatur von 0 bis 150°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

Darüber hinaus kann die Verbindung der Formel [22] erhalten werden, indem man die Verbindung der

Formel [21] einer üblichen Reaktion zur Entfernung der Schutzgruppe unterwirft.

(2) Die Verbindung der Formel [23] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [22] der gleichen Reaktion wie in Produktionsverfahren 3 unterwirft.

Ferner kann die Verbindung der Formel [24] hergestellt werden, indem man die Verbindung der Formel [23]

einer herkömmlichen Hydrolyse unterzieht.

(3) Die Verbindung der Formel [40] kann erhalten werden, indem man die Verbindung der Formel [24] der

gleichen Reaktion wie in Produktionsverfahren 2(2) unterwirft.

Die Verbindung der Formel [20] kann auch erhalten werden, indem man beispielsweise 3-Nitroanisol mit einer H-Z-Gruppe, wobei Z die oben definierte Bedeutung hat, einer herkömmlichen Reduktion der Nitrogruppe und anschließend der Sulfonylierung unterwirft, wie sie vorstehend im Zusammenhang mit Produktionsverfahren 4 erwähnt wurde.

### Produktionsverfahren G

(1) Die Verbindung der Formel [27] kann durch Umsetzung einer Verbindung der Formel [25] mit einer Verbindung der Formel [26] in Gegenwart einer Base erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel verwendet werden, das ein beliebiges Lösungsmittel sein kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser; Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl.; etc. Diese Lösungsmittel können allein oder im Gemisch aus zwei oder mehreren eingesetzt

Die bei der obigen Reaktion eingesetzte Base umfaßt beispielsweise Alkalimetallhydroxide, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und dergl.; Alkalimetallalkoxide, wie Natriummethoxid; Natriumethoxid, Kaliumtert.-butoxid und dergl.; etc.

Die Mengen an Base und Verbindung der Formel [26], die eingesetzt werden, betragen 1 bis 10 Mol bzw. 1 bis

100 Mol/Mol Verbindung der Formel [25].

Die obige Reaktion kann im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 100°C während einer Zeit von 30 Minuten bis 24 Stunden durchgeführt werden.

## Produktionsverfahren H

Die Verbindung der Formel [28] kann durch Hydrolyse der Verbindung der Formel [I-28] mit einem Alkalimetallhydroxid, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder dergl., erhalten werden.

Bei dieser Reaktion kann ein Lösungsmittel eingesetzt werden, bei dem es sich um ein beliebiges Lösungsmittel handeln kann, solange es die Reaktion nicht nachteilig beeinflußt. Umfaßt sind beispielsweise Wasser und Alkohole, wie Methanol, Ethanol und dergl. Diese Lösungsmittel können allein oder als Gemisch aus zwei oder mehreren verwendet werden.

Die bei dieser Reaktion eingesetzte Menge an Alkalihydroxid beträgt 2 bis 50 Mol/Mol Verbindung der Formel [I-28].

Die obige Reaktion kann gewöhnlich bei einer Temperatur von 0 bis 100°C während einer Zeit von 30 Minu-

ten bis 24 Stunden durchgeführt werden. Zusätzlich zu den oben erwähnten Produktionsverfahren kann die Verbindung der Formel [1] erhalten werden, indem man eine Verbindung der Formel [I-8] mit (i) einem Alkyliminoacetat oder Iminoessigsäurechlorid, (ii) Cyanamid oder (iii) einem Alkylisothioharnstoff nach dem in den folgenden drei Literaturstellen (i) bis (iii) beschriebenen Verfahren umsetzt.

(i) Synthetic Organic Chemistry, publiziert von John Wiley & Sons, Inc., 1953, Seiten 634-639;

(ii) Ann. 442, S. 144 (1925);

## (iii) Organic Synthesis Col., Band III, Seiten 440-442.

Darüber hinaus kann man di erfindungsgemäß V rbindung und die Ausgangsverbindungen dafür jeweils in andere angestrebte Verbindungen und andere Ausgangsverbindungen umwandeln, indem man sie in r zweckentsprechenden Kombination von herkömmlichen Verfahren der Oxidation, Reduktion, Dehydrierung, Hydrolyse, Halogenierung, Alkylierung, Acylierung, Amidierung, Alkylsulfonylierung, Alkenylsulfonylierung, Arylsulfonylierung, Veresterung, Iminierung, Dealkylierung, Bildung von heterocyclischem Ring und dergl. unterwirft.

Die Verbindungen der Formel [I], bei denen R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> Aldehyd-, Acyl-, Cyano-, Carbamoyl- oder Carboxylgruppen sind oder aufweisen, können in andere angestrebte Verbindungen umgewandelt werden. So können beispielsweise die Verbindungen der Formel [I], bei denen R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> Aldehydgruppen sind oder aufweisen, in andere angestrebte Verbindungen umgewandelt werden, bei denen R3, R4 und R5 Carboxyl-, Nitril-, Halogen-, Nitro- oder Hydroxylgruppen sind oder aufweisen, und zwar gemäß den in Tetrahedron Lett., 1187-1190 [1974); Synth.Comm., 10, 889-895 (1980); Tetrahedron, 30, 3563-3568 (1974); Curr.sci., 49, 18-19 (1980); Tetrahedron Lett., 1995-1998 (1973); US-PSen 41 96 128 und 39 06 005, AU-PS 5 16 897 und dergl. beschriebenen Verfahren.

Ferner können die Verbindungen der Formel [1], bei denen R3, R4 und R5 Acylgruppen sind oder aufweisen, in Verbindungen umgewandelt werden, bei denen R3, R4 und R5 Alkenylgruppen sind oder aufweisen, indem man

beispielsweise die Wittig-Reaktion durchführt.

Diese Reaktion kann gemäß dem in Organic Reaction, 14, 270-490, beschriebenen Verfahren erfolgen. Alternativ kann die Acylgruppe in einen korrespondierenden Alkohol umgewandelt werden, indem man die

Grignard-Reaktion durchführt.

Diese Reaktion kann gemäß dem in Jikken Kagaku Kouza, Band 18, herausgegeben von Japan Chemical Society, Yuuki Kagoubutsu no Hannou (Reaktion of Organic Chemistry), Seiten 363-408, publiziert von Maruzen, beschriebenen Verfahren durchgeführt werden.

Die Verbindungen der Formel [I], bei denen R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> Carboxylgruppen sind oder aufweisen, können in solche umgewandelt werden, bei denen R3, R4 und R5 Amino- oder Alkoxycarbonylaminogruppen sind oder

aufweisen, indem man die Curtius-Umlagerung durchführt.

Diese Reaktion kann gemäß dem in Organic Reaction, 3, 337-449, beschriebenen Verfahren erfolgen.

Falls die oben erwähnten Verbindungen Hydroxyl-, Amino- oder Carboxylgruppen aufweisen, können diese Gruppen durch Schutzgruppen geschützt sein, wie sie beispielsweise in T.W. Green, Protective Groups in

Organic Synthesis (1981), publiziert von John Wiley & Sons, Inc., beschrieben sind.

Die Verbindungen der Formel [1] können oral oder parenteral auf herkömmliche Weise verabreicht werden, und zwar in Form von Kapseln, Pulvern, Granulaten, Pillen, Tabletten, Suspensionen, Emulsionen, Lösungen, Kataplasmen, Salben, Injektionen, Augentropfen, Einreibmitteln, Sirupen oder Suppositorien. Das Verfahren der Verabreichung, die Dosis und die Anzahl der Verabreichungen können in zweckentsprechender Weise variiert werden, je nach dem Alter und den Symptomen eines Patienten. Im allgemeinen kann die Verbindung in mehreren Portionen am Tag in einer Dosis von etwa 5,0 bis etwa 1000 mg/Erwachsenem verabreicht werden.

Die Verbindungen der vorliegenden Erfindung, die in der folgenden Tabelle 1 angegeben sind, wurden bei den

anschließenden Tests eingesetzt, wobei die angegebenen Testergebnisse erhalten wurden.

45

40

50

55

60

65

Tabelle 1

$$R^5-Z$$
 $R^1-SO_2-N$ 
 $R^2$ 

			K.			
Verbindung Nr.	Ri	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
1	CH <sub>3</sub> —	Н	Н	Н		0
4	CH <sub>3</sub> —	н	н	CH <sub>3</sub> S—	$\bigcirc$	0
12	CH <sub>3</sub> —	Н	н	Н	⊕ <sub>F</sub>	N H
34	CH <sub>3</sub> —	н	н	НИ—   СНО	<b> → F</b>	0
39	CH <sub>3</sub> —	н	н	HN—   CHO	F—O	.Q
40	CICH <sub>2</sub> —	Н	Н	CHO   HN—	CH,	0
46	CH <sub>3</sub>	н	Н	ни—   Сно	<b></b> The state of the state</td <td>o</td>	o
61	CH3	н	CH <sub>3</sub> —	H <sub>2</sub> NC—     O	<u></u>	0
88	СН3—	Ħ	н	CHO   HN		s
·94	CH <sub>3</sub> —	н	н	H	F———	o
9	CH <sub>3</sub> —	Н	C.H <sub>3</sub> —	Ħ	$\bigcirc$	Q
96	CH <sub>3</sub> —	CH <sub>3</sub> C—	н	н	$\bigcirc$	0
99	CH <sub>3</sub> —	О Н	н <sup>.</sup>	HN—       CHO	$\bigcirc$	0
100	CH3-	Н	H.	СНО   СН³И—	<b>◯</b>	.0
101	CH3	н	H	NН.—   СН,	<u></u>	0
122	CH <sub>3</sub> —	н	H	H₂NC— ∥ O	<b>◇</b> ≻	. 0

## 1. Entzündungshemmende Wirkung

## (1) Karragheenin-induziertes Pfotenödem

Die Hemmwirkung wird gemäß dem Verfahren von C.A. Winter et. al. (Proceedings of the Society for Experimental Biology and Medicine, Band 111, S. 544 [1962]) untersucht.

Männlichen Ratten vom Donryu-Stamm (Körpergewicht = 90 bis 120 g, 6 bis 7 Ratten/Gruppe), welche über Nacht gefastet hatten, wird eine Testverbindung, suspendiert in 0,5% (Gew/Vol.) wäßriger Carboxylmethylcellulose-Lösung, in einer Menge von 1 ml/100 g Körpergewicht oral verabreicht. Nach einer Stunde werden 0,1 ml eines 1%igen Karragheenins in die Subplantarregion der linken Hinterpfote injiziert. 3 h nach der Karragheenin-Injektion wird das Pfotenvolumen plethysmographisch bestimmt und die prozentuale Schwellung wird, ausgehend von dem Volumen vor der Injektion, bestimmt. Die prozentuale Hemmung wird gemäß der folgenden Gleichung berechnet:

Hemmung(%) = 
$$\left(1 - \frac{\text{prozentuale Schwellung bei der Gruppe mit verabreichter Testverbindung}}{\text{prozentuale Schwellung bei der Kontrollgruppe}}\right) \times 100$$

Das Ergebnis ist in Tabelle 2 angegeben, ausgedrückt durch den nachstehenden Hemmeffekt, der auf der prozentualen Hemmung (x%) basiert.

$$\begin{array}{cccc}
 & -: & x < 10, \\
 & \pm: & 10 \le x < 15, \\
 & +: & 15 \le x < 20, \\
 & ++: & 20 \le x < 30, \\
 & +++: & 30 \le x < 40, \\
 & ++++: & x \ge 40.
\end{array}$$

15

30

60

Tabelle 2
Hemmwirkung gegen Karragheenin-induziertes Pfotenödem

Verbindung	Dosis (mg/kg)	Hemmwirkung
1	10	+++
4	10	++
12	10	+++
34	10	++++
39	10	++++
40	10	++++
46	10	++++
61	10 ·	<sup></sup> +
88	10	+++
94	10	. +++
9	10	++
96	10	+++
99	10	++++
100	10	++++
101	10	+++
	10	++
122	10	++++
IM*) (Kontrolle)	10	

## (2) Adjuvans-induzierte Arthritis

Diese Hemmwirkung wird gemäß dem Verfahren v n E.M. Glenn (American Journal of Veterinary Research, Band 27, S. 339 [1966]) untersucht.

Männliche Ratten vom Westar-Lewis-Stamm (Körpergewicht = 190 bis 230 g, 5 Ratten/Gruppe) wird intradermal 0,1 ml einer Suspension von hitzegetötetem Mucobacetrium tuberculosis in flüssigem Paraffin mit einer K nzentration v n 6 mg/ml als Adjuvans in die Wurzel des Schwanzes injiziert. 18 Tage nach der Adjuvans-Injektion werden die Ratten auf der Basis des Volumens beider Hinterpfoten klassifiziert. Dann wird eine Suspension der Testverbindung in 0,5% (Gew/Vol.) wäßriger Carboxymethylcellul se-Lösung den klassifizierten Ratten oral in einer Meng v n 1 ml/10 g Körpergewicht einmal am Tag während 7 aufeinanderfolgenden

Tagen (siehe Tabelle 3) oder 4 aufeinanderfolgenden Tagen (siehe Tabelle 4) verabreicht. Am Tag nach der letzten Verabreichung wird das Volumen der beiden Hinterpfoten gemessen, und auf gleiche Weise wie oben bei (1) beschrieben wird der Hemmeffekt bestimmt. Es sei darauf hingewiesen, daß das in den Tabellen 3 und 4 gezeigte Ergebnis ausgedrückt ist als der Hemmeffekt, basierend auf der unten angegebenen prozentualen Hemmung (x%).

#### Hemmung (x%)

 $\begin{array}{rcl}
-: & x < 10, \\
\pm: & 10 \le x < 15, \\
+: & 15 \le x < 20, \\
++: & 20 \le x < 30, \\
+++: & 30 \le x < 40, \\
++++ & x \ge 40.
\end{array}$ 

Tabelle 3

Hemmeffekt gegen Adjuvans-Arthritis

Verbindung Nr.	Dosis (mg/kg)	Hemmwirkung	
1	10	+++	
94	10	++++	
9	10	++++	
96	10	++++	
IM*) (Kontrolle)	1	+++	

10

15

20

Tabelle 4

Hemmeffekt gegen Adjuvants-Arthritis 35

Verbindung Nr.	Dosis (mg/kg)	Hemmwirkung
4	3	++
12	3	+++
34	. 3	+++
39	3	++
40	3	++
46	3	++
61	10	+++
88	10	++
99	3	++
100	10	++
101	10	++
122	3	. ++
IM*)	3	+++
(Kontrolle)		
*) IM = Indome	thacin	

## 2. Ulcusbildungseffekt

Männlichen Ratten vom Wistar-Stamm (Körpergewicht = 180 bis 230 g, 7 bis 8 Ratten/Gruppe), welche 24 h bei freiem Zugang zu Wasser gefastet hatten, wird eine Testverbindung, suspendiert in 0,5% (Gew/Vol.) wäßriger Carboxymethylcellulose-Lösung, in einer Menge von 1 ml/100 g Körpergewicht oral verabreicht. Die Ratten werden 24 h von Futter und Wasser ferngehalten und dann getötet durch Delokation der Cervicalvertebrae. Anschließend wird der Magen entfernt und in 1% (Vol/Vol.) Formalinlösung 30 min fixiert. Der Magen wird entlang der größeren Krümmung aufgespalten und die Länge (mm) der auf der Magenschleimhaut gebildeten Erosion und Ulcusbildung wird mittels eines Stereomikroskops gemessen. Die Gesamtsumme der Längen (1 mm) wird b stimmt. Daraus wird der Ulcusbildungsindex auf der Basis der folgenden Skala ermittelt:

 $0: \ell < 0.5$  $1:0.5 \le \ell < 1$ ,  $2:1\leq \ell<2,$  $3:2 \leq \ell < 3,$  $4:3 \le \ell < 5,$  $5:5 \leq \ell < 7,$  $6:7 \leq \ell < 10,$  $7:10 \le \ell < 15$ ,  $8:15 \le \ell < 25$ ,  $9:25 \le \ell < 40$ , 10  $10: \ell \geq 40.$ 

20

25

30

35

50

Anschließend wird bei jeder Testverbindung ein UD50-Wert (mg/kg) bestimmt. Dabei handelt es sich um die Dosis der Testverbindung, welche einen Ulcusbildungsindex 5 induziert. Die erhaltenen Ergebnisse sind in Tabelle 5 zusammengestellt.

Tabelle 5 Ulcusbildungseffekt

Verbindung Nr.	UD <sub>50</sub> (mg/kg)
1*)	>300
34	>500
39	>500
46	>500
94*)	>300
99	>500
IM (Kontrolle)	4,3

Die Ratten wurden 5h von Futter und Wasser ferngehalten und dann untersucht.

#### 3. Akute Toxizität

Männliche Mäuse vom ICR-Stamm (Körpergewicht = 20 bis 25 g, 4 Wochen alt, 3 Mäuse/Gruppe) werden zur Bestimmung der oralen akuten Toxizität verwendet. Eine Testverbindung, suspendiert in 0,5% (Gew.-/Vol.) wäßriger Carboxymethylcellulose-Lösung, wird den Mäusen oral in einer Menge von 0,2 ml/10 g Körpergewicht verabreicht. Nach der Verabreichung werden allgemeine Symptome über einen Zeitraum von einer Woche beobachtet. Mit Testverbindungen Nr. 1, 34, 39, 46, 94 und 99 wird selbst bei einer Dosis von 500 mg/kg kein Todesfall festgestellt. Es werden ferner keine Verhaltensänderungen beobachtet.

LD50-Werte dieser Testverbindungen betragen über 500 mg/kg. Es sei darauf hingewiesen, daß der

LD<sub>50</sub>-Wert von Indomethacin 25 mg/kg beträgt.

Aus den obigen Ergebnissen wird deutlich, daß die erfindungsgemäße Verbindung ausgezeichnete pharmakologische Effekte aufweist und in hohem Maße sicher ist. Sie hat einen sehr breiten Sicherheitsbereich im Vergleich zu Indomethacin. Die erfindungsgemäße Verbindung ist folglich der Vergleichsverbindung hinsichtlich pharmakologischer Effekte und Sicherheit eindeutig überlegen.

Die folgenden Bezugsbeispiele und Beispiele erläutern die Erfindung, ohne sie zu beschränken. In den Beispielen bezieht sich das Lösungsmittel-Mischungsverhältnis in allen Fällen auf das Volumen. Das Trägermaterial bei der Säulenchromatographie ist ein Silicagel von Merck Co. (Kieselgel 60, Art. 7734).

In den Beispielen werden die folgenden Abkürzungen verwendet:

Methyl Me. Ethyl Et = Isopropyl i-Pr Acetyl Ac Isopropylalkohol **IPA**  Diis propylether **IPE** 60 Benzoyl Bz N,N-Dimethylformamid DMF Dimethylsulfoxid **DMSO** = tert.-Butyl. t-Bu 65

Die in eckigen Klammern angegebene Substanz ist ein Umkristallisations-Lösungsmittel.

#### Bezugsbeispiel 1

(1) 120 ml Ethanol und 120 ml Wasser werden zu 23,1 g 3-Nitro-4-phenoxyphenol gegeben. Das Gemisch wird durch Erhitzen bei 60°C in eine Lösung überführt. 2,3 ml 4 N Chlorwasserstoffsäure werden zugesetzt. Während man die Reaktionstemperatur bei 65 bis 70°C hält, gibt man 16,8 g eines Eisenpulvers in Portionen während 20 min zu. Es wird 30 min bei der gleichen Temperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wird heiß filtriert. 50 ml Wasser werden zu dem Filtrat gegeben und das Gemisch wird stehengelassen. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt. Man erhält 16,5 g (Ausbeute 82,1%) 3-Amino-4-phenoxyphen 1 mit einem Schmelzpunkt (Fp.) von 156 bis 157°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3400, 3320, 1590, 1453, 1230.

Die in Tabelle 6 gezeigten Verbindungen werden auf gleiche Weise erhalten.

#### Tabelle 6

10

		R <sup>s</sup> —Z		15
		H <sub>2</sub> N OH	Ī	20
R <sup>5</sup>	z	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>	
F	-			25
F—	0	147,1-147,8 [wäßriges Ethanol]	3400, 3325, 3080, 1600, 1500, 1460	30
F		·		•
	0	113,5-115 [50%iges wäßriges Ethanol]	3390, 3325, 1595, 1490, 1450, 1205	35
F				
	0	130-131 [50%iges wäßriges Ethanol]	3390, 3300, 1590, 1500, 1440, 1205	40
F	0	154-155 [50%iges wäßriges Ethanol]	3390, 3300, 1585, 1495, 1460, 1210	
Ме				45
	0	138-139 [IPE-n-Hexan]	3380, 3300, 1585, 1500, 1480, 1445, 1225, 1205, 1175	
Me	- 0	160-163 [Benzol]	3380, 3300, 1600, 1490, 1450, 1220, 1200	50
$\stackrel{N}{\smile}$	S	141-143	3475, 3360, 1610, 1570, 1210	55
Cl				
	0	ölig	(rein) 3480, 3375, 1620, 1505, 1470, 1230, 1210	60
CI	O	ölig	(rein) 3480, 3375, 1620	65

(2) 20,1 g 3-Amino-4-phenoxyphenol und 23,7 g Pyridin werden in 200 ml Methylenchlorid aufgelöst. Zu der

# OS 38 34 204

resultierenden Lösung gibt man unter Eiskühlung tropfenweise eine Lösung von 12,6 g Methansulfonylchlorid in 60 ml Methylenchlorid bei der gleichen Temperatur während 30 min. Das Gemisch wird 2 h bei der gleichen Temperatur umgesetzt. 200 ml Wasser werden zugegeben und dann wird 4 N Chlorwasserstoffsäure zugesetzt, um den pH auf 3 einzustellen. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und einer gesättigten, wäßrigen Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und dann mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Danach wird die organische Schicht unter vermindertem Druck zur Entfernung des Lösungsmittels destilliert. Die resultierenden Kristalle werden aus Benzol umkristallisiert. Man erhält 23,7 g (Ausbeute 84,9%) 3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyphenol, Fp. 138 bis 140°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup> 3440, 3250, 1318, 1215, 1150.

Auf gleiche Weise werden die in Tabelle 7 aufgeführten Verbindungen erhalten.

Tabelle 7

$$R^{5}-Z$$
 $MeSO_{2}-N$ 
 $H$ 
 $OH$ 

IR (KBr) cm <sup>-1</sup>
•
3460, 3250, 1600, 1487
3450, 3270, 1320, 1200, 1140
3440, 3250, 1590, 1310, 1210, 1150
3460, 3250, 1600, 1487
3380, 3200, 1600, 1490, 1300, 1265, 1230, 1195, 1150, 1140, 1110
3425, 3250, 1600, 1490, 1390, 1320, 1220, 1150
3300, 1575, 1445, 1330, 1150
(rein) 3400, 3250, 1500, 1440, 1320, 1275, 1215, 1160
3260, 1470, 1420, 1330, 1245, 1165, 1150
3280, 1610, 1500, 1390, 1330, 1220, 1150
3240, 1490, 1475, 1380, 1320, 1215, 1155

<sup>\*)</sup> Diese Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Bezugsbeispiel 1(1) und (2) erhalten.

#### Bezugsbeispiel 2

Man löst 20,1 g 3-Amino-4-phenoxyphen 1 in 60 ml Essigsäure. Dazu gibt man unter Eiskühlung 30 ml Essigsäureanhydrid und rührt 1 h bei 20 bis 25°C. Die Mischung wird zur Entfernung des Lösungsmittels unter vermindertem Druck destilliert. Die resultierenden Kristalle werden aus Toluol umkristallisiert. Man erhält 22,6 g (Ausbeute 93%) 3-Acetylamino-4-phenoxyphenol, Fp. 151 bis 153°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3440, 3190, 1665, 1605, 1540, 1450, 1238, 1215.

#### Bezugsbeispiel 3

(1) 3-Nitro-4-phenoxyanisol wird der gleichen Reaktion wie in Bezugsbeispiel 1(1) unterzogen, um die folgen-10 de Verbindung zu erhalten:

3-Amino-4-phenoxyanisol; Fp.: 111-113°C (umkristallisiert aus 50%igem wäßrigem Ethanol);

IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3455, 3350, 1618, 1500, 1475, 1215, 1160;

NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:3,61 (2H, bs), 3,77 (3H, s), 6,12-7,45 (8H, m). (2) 21,5 g 3-Amino-4-phenoxyanisol und 11,1 g Triethylamin werden zu 220 ml Methylenchlorid gegeben und die Mischung wird auf -40°C abgekühlt. Dazu tropft man eine Lösung von 31,0 g Trifluormethansulfonsäureanhydrid in 60 ml Methylenchlorid während 30 min. Dann setzt man das Rühren 1 h bei -40°C fort. 200 ml Wasser werden zugesetzt und die resultierende, organische Schicht wird abgetrennt. Die organische Schicht wird mit gesättigter, wäßriger Natriumchlorid-Lösung gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Dann wird die organische Schicht zur Entfernung des Lösungsmittels unter vermindertem Druck destilliert. Die resultierenden Kristalle werden mit n-Hexan versetzt. Die Mischung wird filtriert. Man erhält 25,8 g (Ausbeute 74,4%) 4-Phenoxy-3-trifluormethylsulfonylaminoanisol, Fp. 57 bis 58°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3260, 1500, 1370, 1235, 1215, 1190, 1128;

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3,79 (3H, s), 6,58 — 7,48 (9H, m). (3) Man löst 34,7 g 4-Phenoxy-3-trifluormethylsulfonylaminoanisol und 31 g Ethanthiol in 350 ml Methylenchlorid. Die resultierende Lösung wird mit Eis gekühlt. Dazu gibt man 27 g Aluminiumchlorid bei der gleichen Temperatur während 30 min. Das Rühren wird 30 min bei 5 bis 10°C fortgesetzt. Das Reaktionsgemisch wird in 300 ml Eis-Wasser gegossen und die resultierende, organische Schicht abgetrennt. Die organische Schicht wird mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen, über wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet und zur Entfernung des Lösungsmittels unter vermindertem Druck destilliert. Die resultierenden Kristalle werden aus Toluol umkristallisiert. Man erhält 28,5 g (Ausbeute 85,6%) 4-Phenoxy-3-trifluormethylsulfonylaminophenol, Fp. 97 bis 99°C.

IR(KBr)cm<sup>-1</sup>:3500,3150,1500,1438,1360,1230,1200,1135;

NMR (CDCl<sub>3</sub>) +  $d_6$ -DMSO)  $\delta$ : 6,56-7,53 (8H, m), 9,03 (1H, bs), 10,3 (1H, bs).

Die folgende Verbindung wird auf gleiche Weise hergestellt:

4-Phenoxy-3-phenylsulfonylaminophenol;

Fp.: 182-183°C (umkristallisiert aus Isopropylalkohol);

IR(KBr) cm<sup>-1</sup>: 3425, 3240, 1500, 1480, 1305, 1215, 1160.

(4) Man löst 10,0 g 3-Amino-4-phenoxyanisol in 50 ml Pyridin. Dazu gibt man innerhalb von 10 min unter Eiskühlung tropfenweise 5,59 g Methansulfonylchlorid und rührt die Mischung 1 h bei 20 bis 25°C. Die Reaktionsmischung wird in ein Gemisch von 200 ml Ethylacetat und 100 ml Wasser eingeführt. Die resultierende, organische Schicht wird abgetrennt und mit drei 100-ml-Portionen 2 N Chlorwasserstoffsäure und dann mit einer gesättigten, wäßrigen Natriumchloridlösung gewaschen. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet und zur Entfernung des Lösungsmittels unter vermindertem Druck destilliert. Die resultierenden Kristalle werden aus Isopropylalkohol umkristallisiert. Man erhält 12,5 g (Ausbeute 91,99%) 3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyanisol, Fp. 109,5 bis 111°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1610, 1585, 1480, 1320, 1220, 1150;

NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2,94 (3H, s), 3,81 (3H, s), 6,36 – 7,43 (9H, m).

#### Bezugsbeispiel 4

(1) Man löst 21,4 g 3-Amino-4-phenylaminoanisol in 210 ml Pyridin und kühlt die Lösung dann mit Eis. Dazu gibt man tropfenweise 12 g Methansulfonylchlorid innerhalb von 30 min und setzt das Rühren 2 h bei 5 bis 10°C fort. Zur Entfernung des Lösungsmittels wird die Mischung unter vermindertem Druck destilliert. Der Rückstand wird mit 500 ml Wasser und 300 ml Ethylacetat versetzt. Die resultierende Mischung wird mit 4 N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Die organische Schicht wird dann zur Entfernung des Lösungsmittels unter vermindertem Druck destilliert. Der Rückstand wird mit Toluol versetzt und die resultierenden Kristalle werden filtriert. Man erhält 23.9 g (Ausbeute 81,8%) 3-Methylsulfonylamino-4-phenylaminoanisol, Fp. 109 bis 111°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3360, 3230, 1600, 1490, 1390, 1330, 1290, 1150.

(2) 29,2 g 3-Methylsulfonylamino-4-phenylaminoanis 1, 18,6 g Ethanthiol und 300 ml Methylenchlorid werden vermischt und dann mit Eis gekühlt. Zu dem Gemisch gibt man im Verlauf von 20 min 40 g Aluminiumchlorid und setzt das Rühren 3 h bei 5 bis 10°C fort. Die Reaktionsmischung wird in 500 ml Eis-Wasser gegeben. Die resultierende, rganische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und dann mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel

wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Man versetzt den Rückstand mit Ethanol und filtriert die resultierenden Kristalle. Man erhält 23,9 g (Ausbeute 86%) 3-Methylsulfonylamino-4-phenylaminophenol, Fp. 184 bis 186°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3425, 3380, 3250, 1600, 1490, 1310, 1150.

#### Bezugsbeispiel 5

(1) 20 g 4-Methoxy-2-nitrophenol werden in 350 ml Ethanol suspendiert. Dazu gibt man 550 mg 5% Palladium-auf-Kohle. Die Mischung wird bei 20 bis 30°C und unter Atmosphärendruck hydriert. Nach Beendigung der Reaktion wird der Katalysator abfiltriert und das Lösungsmittel durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Isopropylalkohol umkristallisiert. Man erhält 15,3 g (Ausbeute 93%) 2-Amino-4-methoxyphenol.

(2) Man löst 10 g 2-Amino-4-methoxyphenol in 100 ml Methylenchlorid. Dazu gibt man 17 ml Pyridin und kühlt die Mischung auf 5°C. Anschließend tropft man innerhalb von 10 min 9,1 g Methansulfonylchlorid zu und rührt 1 h bei 5 bis 10°C. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird mit 100 ml Ethylacetat und 50 ml Wasser versetzt. Die Mischung wird mit 4 N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulft getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird aus Isopropylalkohol umkristallisiert. Man erhält 14,4 g (Ausbeute 92%) 4-Methoxy-2-methylsulfonylaminophenol, Fp. 135 bis

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3275, 1600, 1500, 1405, 1325, 1210, 1150.

#### Bezugsbeispiel 6

4-(3-Methylphenoxy)-3-nitroanisol wird dem gleichen Verfahren wie in Bezugsbeispiel 1(1) und (2) unterworfen, um 3-Methylsulfonylamino-4-(3-methylphenoxy)-anisol zu erhalten, Fp. 87 bis 88°C (aus Isopropylalkohol umkristallisiert).

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1480, 1385, 1335, 1250, 1210, 1150, 1105. Auf gleiche Weise werden die in Tabelle 8 gezeigten Verbindungen hergestellt.

Tabelle 8

$$R^5$$
— $Z$ 

MeSO<sub>2</sub>— $N$ 

H

OMe

25

30

40

		Н		40
R <sup>5</sup>	Z	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>	
M	e			45
F—	o	98-99 [IPE]	3225, 1615, 1585, 1485, 1400, 1330, 1210, 1165	50
i-Pr				50
	0	83-84,5 [IPE]	3250, 2950, 1490, 1390, 1330, 1230, 1150, 1100	55
Me M	е		·	
	O	108-109 [IPA]	3300, 1610, 1500, 1380, 1330, 1210, 1150	60
	S	68-69	3290, 1590, 1475, 1320, 1290,	
		(IPA-IPE)	1150	65

#### Bezugsbeispiel 7

(1) Man vermischt 20 g 4-Chlor-3-nitroanisol, 67 ml Essigsäure und 83 ml 47%ige (Gew./Gew.) Bromwasserstoffsäure. Dazu gibt man 50 ml Essigsäureanhydrid und erhitzt die Mischung 8,5 h am Rückfluß. Nach beendeter Reaktion wird das Lösungsmittel durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird mit 300 ml Ethylacetat und 500 ml Wasser vermischt. Die resultierende, organische Schicht wird abgetrennt, mit gesättigter, wäßriger Natriumhydrogencarbonatlösung, Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und dann mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Toluol umkristallisiert. Man erhält 15,5 g (Ausbeute 83,6%) 4-Chlor-3-nitrophenol, Fp. 123,5 bis 125,5°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3400, 1510, 1340, 1280, 1200. (2) Man löst 2,0 g 4-Chlor-3-nitrophenol in 15 ml N,N-Dimethylformamid. Dazu gibt man innerhalb von 10 min bei 5 bis 10°C 490 g Natriumhydrid mit einer Reinheit von 60%. Anschließend tropft man 1,53 g Benzylchlorid innerhalb von 10 min zu und rührt 1 h bei 70°C. Die Reaktionsmischung wird in ein Gemisch von 50 ml Eis-Wasser und 50 ml Ethylacetat eingeleitet. Die resultierende, organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird unter vermindertem Druck abdestilliert. Der Rückstand wird mit n-Hexan gewaschen und dann mit einer Mischung von Diisopropylether und n-Hexan vermischt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt. Man erhält 1,8 g (Ausbeute 59,4%) 4-Benzyloxy-

2-nitrochlorbenzol, Fp. 50 bis 50,5°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1520, 1475, 1350, 1300, 1235, 990. (3) Man löst 880 mg 4-Methoxyphenol in 10 ml N,N-Dimethylformamid. Dazu gibt man 790 mg Kaliumtert-butoxid und anschließend 1,7 g 4-Benzyloxy-2-nitrochlorbenzol. Die Mischung wird 1 h bei 110 bis 120°C gerührt. Die Reaktionsmischung wird in ein Gemisch von 50 ml Eis-Wasser und 50 ml Ethylacetat eingeführt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie gereingt (Elutionsmittel: Toluol). Man erhält 1,92 g 5-Benzyloxy-2-(4-methoxyphenoxy)-nitrobenzol, Fp. 120 bis 120,5°C (aus Ethanol umkristallisiert).

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1520, 1485, 1245, 1225, 1210, 1195.

Auf gleiche Weise wird die folgende Verbindung erhalten:

5-Benzyloxy-2-(2-methoxyphenoxy)-nitrobenzol;

Fp.: 80 bis 81°C (umkristalliert aus Ethanol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1525, 1495, 1350, 1265, 1235, 1215, 1005.

(4) Man löst 1,8 g 5-Benzyloxy-2-(4-methoxyphenoxy)-nitrobenzol in 40 ml Essigsäure. Dazu gibt man 200 mg 5% Palladium-auf-Kohle und hydriert die Mischung bei Raumtemperatur und Atmosphärendruck. Nach beendeter Reaktion wird der Katalysator abfiltriert und das Lösungsmittel durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird mit 7 ml Methylenchlorid und 1,10 ml Pyridin unter Bildung einer Lösung vermischt.

Dazu tropft man innerhalb von 5 min bei 5 bis 10°C 400 mg Methansulfonylchlorid und rührt 1 h bei der gleichen Temperatur. Man fügt 20 ml Wasser und 20 ml Chloroform zu. Die resultierende, organische Schicht wird abgetrennt und mit 20 ml 2 N Chlorwasserstoffsäure und 200 ml Wasser gewaschen. Die organische Schicht wird mit 5%iger wäßriger Natriumhydroxidlösung vermischt. Die wäßrige Schicht wird abgetrennt und mit 6 N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2 eingestellt. 50 ml Ethylacetat werden zugegeben. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 10/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 1,29 g (Ausbeute 81,6%) 3-Methylsulfonylamino-4-(4-methoxyphenoxy)-phenol, Fp. 109 bis 110,5°C (umkristallisiert aus Toluol).

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3470, 1500, 1315, 1220, 1150.

55

Auf gleiche Weise wird die folgende Verbindung erhalten: 3-Methylsulfonylamino-4-(2-methoxyphenoxy)-phenol, Fp. 114 bis 115°C (umkristallisiert aus Toluol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3480, 3250, 1495, 1305, 1275, 1140.

#### Bezugsbeispiel 8

(1) Man löst 10 g 3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyanisol und 2,81 g Acetylchlorid in 100 ml wasserfreiem Methylenchlorid. Dazu gibt man 9,1 g Aluminiumchlorid innerhalb von 5 min unter Eiskühlung. Die Mischung wird 1 h bei 20 bis 25°C gerührt. Die Reaktionsmischung wird in 100 ml Eis-Wasser eingeleitet. Die resultierende, rganische Schicht wird abgetrennt; mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getr cknet. Das Lösungsmittel wird unter vermindertem Druck abdestilliert. Der Rückstand wird aus Isopropylalkohol umkristallisiert. Man erhält 9,83 g (Ausbeute 86%) Methyl-4-methylsulf nylamin -2-methoxy-5-phen xyphenylketon, Fp. 108,5 bis 110°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 330, 1640, 1600, 1490, 1330, 1210, 1155.

Auf gleiche Weise werden die in Tabelle 9 aufgeführten Verbindungen erhalten.

Tabelle 9

$$R^{5}-O$$
 $R^{4}$ 
 $Me-SO_{2}-N$ 
 $O-Me$ 

10

R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>	
	Cl			15
Me	$\langle \rangle$	106-107	3270, 1680, 1640, 1610, 1500, 1420, 1340, 1230	
Me	CI	amorphes Pulver	3270, 1680, 1640, 1610	20
Et		104,8-105,6	3200, 1660, 1600, 1485, 1410, 1340, 1210, 1160, 1130	25

(2) Man löst 10,0 g Methyl-4-methylsulfonylamino-2-methoxy-5-phenoxyphenylketon in 100 ml Methylen-chlorid. Dazu gibt man innerhalb 30 min unter Eiskühlung 3,98 g Aluminiumchlorid in Portionen zu und rührt die Mischung 1 h bei 20 bis 25°C. Die Reaktionsmischung wird in 100 ml Eis-Wasser eingeleitet. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und über wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Isopropylalkohol umkristallisiert. Man erhält 8,8 g (Ausbeute 91,9%) Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon, Fp. 151 bis 153°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3230, 1625, 1590, 1580, 1560, 1485.

Auf gleiche Weise werden die in Tabelle 10 aufgeführten Verbindungen erhalten.

Tabelle 10

			40 -
R <sup>5</sup> Me SO <sub>2</sub>	R <sup>4</sup>	•	45

35

65

R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>	50
Ma	CI	153-154	3230, 1630, 1500, 1370, 1320,	55
Ме		[Ethanol]	1260, 1230	
Me	CI	206-208 [Acetonitril]	3240, 1620, 1480, 1420, 1330, 1310, 1220, 1155	60
Et		151,4-152,4 [EPA]	3220, 1630, 1580, 1485, 1330, 1215, 1190, 1160, 1115	

Bezugsbeispiel 9

60 ml einer Essigsäurelösung mit einem Gehalt an 40% Bortrifluorid werden zu 29,7 g 3-Methylsulfonylamino-

4-phenoxyphenol gegeben und das Gemisch wird 30 min bei 70 bis 75°C gerührt. Man leitet die Reaktionsmischung in 500 ml Wasser ein und sammelt die resultierenden Kristalle durch Filtration. Die Kristalle werden aus Isopropylalkohol umkristallisiert. Man erhält 2,85 g (Ausbeute 88,8%) Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylket n, Fp. 151 bis 153°C.

Auf gleiche Weise werden die in Tabelle 11 aufgeführten Verbindungen erhalten.

#### Tabelle 11

10			R <sup>s</sup> —O	O Me
15		R¹—	SO <sub>2</sub> —N H	ОН
	$R^1$	R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>
20		F		
25	Me	F <sub></sub>	171-172 [IPA]	3250, 1635, 1610, 1500, 1420, 1370, 1340, 1265
30	Me		148-149 [IPA]	3240, 1630, 1600, 1500, 1420, 1350, 1260, 1140
	Me	F—	174-175 [IPA]	3240, 1625, 1500, 1425, 1340, 1200
35	Me	F—————————————————————————————————————	179,5-180 [IPA]	3275, 1640, 1500, 1420, 1375
40	Me		132-134 [IPA]	3225, 1630, 1480, 1420, 1325, 1310, 1220
45	Me	Me—	- 131-133 [IPA]	3230, 1625, 1500, 1425, 1340, 1200, 1160
50		- >	147-148 [IPA]	3240, 1630, 1490, 1340, 1160

#### Beispiel 1

(1) Man löst 4 g Natriumhydroxid in 250 ml Wasser. Darin werden 27,9 g 3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyphenol aufgelöst. Man gibt eine wäßrige Lösung zu, die durch Auflösen von 10,9 g 3-Chlorpropionsäure und 4 g Natriumhydroxid in 30 ml Wasser erhalten wurde. Die Mischung wird 30 min refluxiert. Die Reaktionsmischung wird mit Wasser gekühlt und mit 4 N Chlorwasserstoffsäure auf pH 8 eingestellt. 70 ml Ethylacetat werden zugesetzt. Die wäßrige Schicht wird abgetrennt, mit 4 N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und mit 100 ml Ethylacetat extrahiert. Die resultierenden Extrakte werden mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenf lge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillati n unter verringertem Druck entfernt. Der Rückstand wird mit Diethylether vermischt und der resultierende Feststoff durch Filtration gesammelt. Man erhält 8,1 g (Ausbeute 23,1%) 3-(3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyphenoxy)-propionsäure, Fp. 145 bis 149° C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1705, 1482, 1325, 1210, 1145.

(2) Man vermischt 3,51 g 3-(3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyphenoxy)-pr pionsäure und 70 g Polyphosphorsäure.

Die Mischung wird 1,5 h bei 65 bis 70°C gerührt und die Reakti nsmischung in 300 ml Eis-Wasser eingeleitet.

Die resultierende Mischung wird mit zwei 200-ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die resultierenden Extrakte werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Methanol umkristallisiert. Man erhält 18,7 g (Ausbeute 56,1%) 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 143 bis 144°C. ÌR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3120, 1665, 1610, 1485, 1440, 1320, 1265, 1215, 1160, 1135;

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2,74 (2H, t, J=6 Hz), 3,10 (3H, s), 4,53 (2H, t, J=6 Hz), 6,91 - 7,49 (7H, m), 7,40 (1H, s).

(3) Žu 60 ml Dioxan gibt man 3,33 g 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und 3,40 g 2,3-Dichlor-5,6-dicyano-1,4-benzochinon. Das Gemisch wird 12 h refluxiert und nach Kühlen mit Wasser wird der Niederschlag abfiltriert. Das Filtrat wird zur Entfernung des Lösungsmittels unter verringertem Druck destilliert. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 5/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 2,68 g (Ausbeute 81%) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on [Verbindung Nr. 1]

10

15

20

25

35

40

60

65

Fp. 216,7-217,6°C (umkristallisiert aus Acetonitril);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3110, 1620, 1585, 1560, 1485, 1465, 1440, 1320, 1140;

NMR (CDCl<sub>3</sub> + d<sub>6</sub>DMSO)  $\delta$ : 3,12 (3H, s), 6,24 (1H, d, J=6 Hz), 6,98-7,53 (6H, m), 7,75 (1H, s), 7,90 (1H, d, I = 6 Hz), 9,20 (1H, bs).

#### Beispiel 2

(1) Man mischt 4,12 g 3-Brom-2,3-dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, 9,37 g Silbertetrafluorborat und 100 ml Methanol. Die Mischung wird 4 h refluxiert, die Reaktionsmischung abgekühlt und zur Entfernung unlöslichen Materials filtriert. Das Filtrat wird zur Entfernung des Lösungsmittels unter vermindertem Druck destilliert. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 5/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 1,27 g (Ausbeute 35%) 2,3-Dihydro-3-methoxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp.: 139-141°C (aus Ethanol umkristallisiert);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3230, 1680, 1610, 1490, 1450, 1330, 1260, 1210, 1150.

(2) Man vermischt 3,63 g 2,3-Dihydro-3-methoxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, 3,41 g 2,3-Dichlor-5,6-dicyano-1,4-benzochinon und 150 ml Dioxan. Die Mischung wird 48 h refluxiert und das Reaktionsgemisch abgekühlt. Der resultierende Niederschlag wird abfiltriert. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 3/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man gewinnt 1,91 g (Ausbeute 52,9%) 3-Methoxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on [Verbindung Nr. 2].

Fp. 164-166°C (umkristallisiert aus Ethanol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1610, 1480, 1460, 1330, 1260, 1215, 1175, 1140.

(3) Man behandelt 3-Methoxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on auf gleiche Weise wie in Bezugsbeispiel 4(2). Man erhält 3-Hydroxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on [Verbindung Nr. 3].

Fp. 170-173°C (umkristallisiert aus Isopropylalkohol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1610, 1480, 1470, 1340, 1265, 1210, 1150.

#### Beispiel 3

(1) In 50 ml Methylenchlorid löst man 2,06 g 3-Brom-2,3-dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und 480 mg Methylmercaptan. Dazu gibt man 2,02 g Triethylamin bei 0 bis 5°C. Die Mischung wird 1 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wird in 30 ml Wasser eingeleitet. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 50/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 900 mg (Ausbeute 47,4%) 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-3-methylthio-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 126-128°C (umkristallisiert aus Ethanol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup> 3250, 1690, 1610, 1480, 1440, 1340, 1260, 1220, 1160, 1140.

(2) 350 mg 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-3-methylthio-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und 1,08 g 2,3-Dichlor-5,6-dicyano-1,4-benzochinon werden 9 h in 14 ml Dioxan refluxiert. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 10/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 160 mg (Ausbeute 45,7%) 7-Methylsulfonylamino-3-methylthio-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on [Verbindung Nr. 4]. Fp. 175-176°C (umkristallisiert aus Acetonitril);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3120, 1600, 1480, 1420, 1310, 1210, 1140.

(3) Man setzt 7-Methylsulfonylamino-3-methylthio-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit m-Chlorperbenzoesäure in äquimolaren Mengen um und erhält 3-Methylsulfinyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on [Verbindung Nr. 5].

Fp. > 250°C (aus Acetonitril umkristallisiert);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3100, 1620, 1490, 1460, 1340, 1280, 1220, 1160, 1060. (4) 1 Mol 7-Methylsulfonylamino-3-methylthio-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit 2 Mol m-Chlorperbenzoesäure umgesetzt. Man erhält 7-Methyl-sulfonylamino-3-methylsulfonyl-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on [Verbindung Nr. 6].

Fp. > 250°C (umkristallisiert aus Acetonitril); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3280, 1640, 1620, 1480, 1460, 1340, 1310, 1290, 1220, 1160, 1140.

#### Beispiel 4

Die in Tabelle 12 bis 20 gezeigten Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Beispiel (1(3), Beispiel 2(2) oder Beispiel 3(2) erhalten.

Tabelle 12

$$\begin{array}{c|c}
R^5-Z & O \\
R^1-SO_2-N & O \\
H
\end{array}$$

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>5</sup>	Z	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR δ:
7	Et	Н	$\bigcirc$	0	216-218 {Ethanol}	3070, 1620, 1582, 1490 1455, 1335, 1200, 1155, 1138	(CDCl <sub>3</sub> + d <sub>6</sub> -DMSO) 1.37 (3H, t, J = 7.2 Hz), 3.25 (2H, q, J = 7.2 Hz), 6.22 (1H, d, J = 6 Hz), 7.01-7.47 (5H, m), 7.68 (1H, s), 7.76 (1H, s), 7.93 (1H, d, J = 6 Hz), 9.21 (1H, bs)
8	—CF3	Н		0	198-200 [Ethanoi]	3075, 1620, 1482, 1382, 1295, 1230, 1200, 1140	(CDCl <sub>3</sub> + d <sub>6</sub> -DMSO) 6.24 (1H, d, J = 6 Hz), 7.03-7.84 (7H, m), 8.02 (1H, d, J = 6 Hz)
9	Me	Me	$\bigcirc$	0	186.5–187 [Ethylacetat- IPE]	3180, 1630, 1597, 1482, 1452	(d <sub>6</sub> -DMSO) 2.38 (3H, s), 3.20 (3H, s), 6.15 (1H, s), 6.90-7.50 (6H, m), 7.65 (1H, s), 9.85 (1H, bs)
10	Me	н	~ N	S	142 – 144 [Ethylacetat- IPE]	3200, 1630, 1610, 1590, 1440	(CDCl <sub>3</sub> ) 3.05 (3H, s), 6.26 (1H, d, J = 6 Hz), 6.90-8.15 (4H, m), 7.22 (1H, s), 7.77 (1H, d, J = 6 Hz), 8.48 (1H, s), 8.95 (1H, bs)
11	Me		- >-	0	222.5-223.1 [Ethylacetat- IPE]	3300, 1620, 1483, 1452, 1408	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.28 (3H, s), 6,94 (1H, s), 7.05-8.20 (12H, m), 9.90 (1H, bs)
12	Me	н	$\bigcirc$	N		3380, 1620, 1610, 1580, 1480, 1450, 1310, 1285, 1155, 1130	<b></b>
			CF <sub>3</sub>				
13	Me	н		_	182-183.5 [Ethylacetal IPE]	3260, 1660, 1625, 1450, 1325, 1140	<del>-</del>
14	, Ме	Н	N=	(	O 186-187 [IPA]	1650, 1620, 1450, 1325, 1220, 1155, 1140	

Tabelle 13

$$R^{5}-O$$

$$R^{1}-SO_{2}-N$$

$$H$$

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
15	Me	F	174.5-175.5 [Ethanol]	3070, 2825, 1620, 1495, 1460, 1335, 1290, 1150
16	Me	F	212-213 [Acetontril]	3000, 2800, 1620, 1590, 1460, 1440, 1325, 1300, 1140
17	Ме	F-	211-213	3000, 2800, 1620, 1590, 1500, 1460, 1325, 1300, 1200, 1140
		CI		
18	Me	$\langle \rangle$	151-152 [Ethanol]	3180, 1640, 1620, 1455, 1330, 1295, 1155
19	Мe	CI	185-186 [Acetonitril]	3070, 1615, 1475, 1450, 1320, 1285, 1205, 1145
		Me		
20	Me	$\Diamond$	140-141 [Ethanol-IPE]	3100, 1640, 1620, 1480, 1450, 1335, 1290, 1225, 1160
21	Me	Me—	151–152 [50% wäßriges Ethanol]	3050, 1620, 1615, 1490, 1450, 1320, 1285, 1205, 1150
22	$\bigcirc$		208-209 [Ethanol]	3080, 2875, 1630, 1470, 1435, 1340, 1290, 1160

Tabelle 14

$$R^{5}-O \longrightarrow O \longrightarrow NH_{2}$$

$$R^{1}-SO_{2}-N \longrightarrow O \longrightarrow R^{3}$$

Nr.	R <sup>1</sup>	R³ F	<b>L</b> 22	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR &:
23	Me	н	F	173–174 [Ethylacetat- IPE]	3440, 3350, 3150, 1610, 1580, 1560, 1490, 1465, 1330, 1260, 1155	(CDCl <sub>3</sub> ) 3.14 (3H, s), 3.32 (2H, bs), 7.05-7.90 (8H, m)
24	Me	н	F	207-208 [Ethanol]	3440, 3340, 3180, 1595, 1580, 1460, 1320, 1260, 1150	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.18 (3H, s), 5.5-6.8 (2H, br), 6.90-7.68 (4H, m), 7.46 (1H, s), 7.64 (1H, s), 7.96 (1H, s)
25	Ме	н	F———	204-206 [Ethanol]	3440, 3340, 3175, 1600, 1585, 1550, 1495, 1465, 1320, 1205, 1150	(CDCl <sub>3</sub> + d <sub>6</sub> -DMSO) 3.12 (3H, s), 3.12 (2H, bs), 7.10-8.20 (8H, m)
26	Me	н	F	202202.5 [Ethanol]	3440, 3340, 1620, 1605, 1575, 1555	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.20 (3H, s), 7.12-7.69 (4H, m), 7.61 (1H, s), 7.96 (1H, s)
27	Me	Мe		176.5-178 [Ethanoi]	3320, 3080, 1615, 1580, 1550, 1480, 1460, 1320, 1260, 1215, 1145, 1120	(d <sub>6</sub> -DMSO) 2.38 (3H, s), 3.15 (3H, s), 7.04-7.58 (7H, m)
28	CICH <sub>2</sub> -	∵ Н		207-209 [IPA]	3450, 3350, 3160, 1600, 1570, 1555, 1480, 1460, 1335, 1200, 1155	(d <sub>6</sub> -DMSO) 5.15 (2H, s), 5.5-6.8 (2H, br), 7.06-7.61 (5H, m), 7.31 (1H, s), 7,67 (1H, s), 7.96 (1H, s)
2	9 Et	Н	$\bigcirc$	208–209 [Ethanol]	3450, 3350, 3020, 1610, 1580, 1555, 1485, 1465	-

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR δ:
30	Me	н	CI	199–200 [Acetonitril]	3450, 3350, 3100, 1620, 1580, 1470, 1330, 1260, 1150	<u>-</u>
31	Me	H	CI—	215-217 [Acetonitril]	3460, 3355, 3260, 1615, 1480, 1470, 1325, 1215, 1160	
32	Me	Н	Me	193-194 [Ethylacetat]	3440, 3350, 3100, 1610, 1580, 1465, 1335, 1260, 1150	<del>-</del>
33	Me	Н	Me	177-178 [Ethylacetat]	3460, 3350, 3230, 1615, 1465, 1320, 1210, 1155	-

Tabelle 15

$$R^{3}-O$$
 $NHR^{7}$ 
 $R^{1}-SO_{2}-N$ 
 $R^{3}$ 

Nr. R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>S</sup>	R <sup>7</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR δ:
34 Me	н	F	сно	256-257 [Acetonitril]	3380, 3300, 1690, 1620, 1605, 1460, 1335, 1145	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.26 (3H, s), 7.10-7.70 (5H, m), 7.73 (1H, s), 8.36 (1H, s), 9.28 (1H, s), 9.77 (1H, s), 10.16 (1H, s)
35 Me	н	F	СНО	231.5-232.5 [Acetonitril]	3350, 3250, 1670, 1600, 1455, 1325, 1250, 1145, 1120	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.23 (3H, s), 6.92-7.55 (4H, m), 7.48 (1H, s), 7.74 (1H, s), 8.37 (1H, s), 9.29 (1H, s), 9.80 (1H, s), 10.08 (1H, s)
36 Me	н	F—	<b>≻</b> сно	237–238 [Acetonitril]	3340, 3265, 1685, 1620, 1600, 1495, 1460, 1330, 1195, 1140	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.24 (3H, s), 7.10-7.65 (5H, m), 7.71 (1H, s), 8.35 (1H, s), 9.28 (1H, s), 9.77 (1H, s), 10.04 (1H, s)
37 Me	М	e 💭	СНО	205-208 [Ethanol]	3300, 3150, 1665, 1630, 1620, 1460, 1350, 1320, 1205, 1155	(d <sub>6</sub> -DMSO) 2.34 (3H, s), 3.21 (3H, s), 7.07-7.69 (5H, m) 7.28 (1H, s), 7.69 (1H, s), 8.20 (1H, s), 9.35 (1Hs, s), 9.99 (1H, s)
38 Me	H		_ Ac	254–256 [Acetonitril	3295, 1665, 1615, 1610, 1490, 1460, 1340, 1210, 1200, 1160	(d <sub>6</sub> -DMSO) 2.12 (3H, s), 3.22 (3H, s), 7.05-7.61 (5H, m 7.35 (1H, s), 7.71 (1H, s), 9.18 (1H, s), 9.18 (1H, s), 9.99 (1H, s)

Nr.	R <sup>I</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>7</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR δ:
			F				
39	Ме	H	F——	СНО	240-241 [Acetronitril]	3365, 3300, 1685, 1620, 1605, 1525, 1500, 1460	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.23 (3H, s), 7.19-7.67 (4H, m), 7.72 (1H, s), 8.35 (1H, s), 9.28 (1H, s), 9.75 (1H, s), 10.13 (1H, s)
40	CICH <sub>2</sub> —	Н		СНО	239-241 [Acetonitril]	3350, 3270, 1685, 1615, 1600, 1480, 1460, 1340, 1200, 1160	(d <sub>6</sub> -DMSO) 5.22 (2H, s), 7.12-7.64 (5H, m), 7.34 (1H, s), 7.78 (1H, s), 8.37 (1H, s), 9.30 (1H, s), 9.77 (1H, s), 10.5 (1H, bs)
				co—			(i preso)
41	Ме	<b>H</b>	<b>←</b>	COOH   (ÇH <sup>3</sup> )²	253.5-254	3350, 3260, 3125, 1725, 1675, 1610, 1590	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.21 (3H, s), 3.21 (4H, s), 7.11-7.49 (6H, m), 7.71 (1H, s), 9.19 (1H, s), 9.27 (1H, s), 10.0 (1H, bs)
42	Et	<b>H</b>		сно	226-227 [Acetonitril]	3275, 1685,- 1610, 1530, 1485, 1460	(d <sub>6</sub> -DMSO) 1.26 (3H, t, J = 7 Hz), 3.32 (2H, q, J = 7 Hz), 7.08-7.62 (5H, m), 7.38 (1H, s), 7.71 (1H, s), 8.35 (1H, s), 9.27 (1H, s), 9.77 (1H, s), 10.04 (1H, s)
43	—CF <sub>3</sub>	Н	CI	СНО	211-212 [Ethanol]	3270, 1680, 1615, 1480, 1455, 1380, 1235, 1200, 1135	(d <sub>6</sub> -DMSO) 6.94-7.55 (5H, m), 7.33 (1H, s), 7.65 (1H, s), 8.34 (1H, s), 9.23 (1H, s), 10.12 (1H, bs)
44	Me	н	$\Diamond$	сно	241-242 [Ethan I]	3350, 3270, 1680, 1620, 1600, 1455, 1330, 1150	-
45	M	Н	CI	СНО	254-255 [Acetonitril]	3275, 1660, 1610, 1480, 1450, 1330, 1210	-

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>7</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR δ:
46	Me	Н	Me	сно	215-217 [Acet nitril]	3325, 3280, 1685, 1620, 1485, 1455, 1335, 1260, 1155	_
47	Me	н	Me —	- сно	244–245 [Acetonitril]	3290, 1670, 1620, 1485, 1450, 1340, 1215, 1160	

Tabelle 16

Nr.	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>7</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR δ:
48	SF.	Ме	СНО	171-172.5 [Ethanol]	1660, 1640, 1620, 1490, 1460, 1330, 1270, 1160	(CDCl <sub>3</sub> ) 3.18 (6H, s), 7.10-7.70 (5H, m), 7.47 (1H, s), 7.82 (1H, s), 7.94 (1H, s), 8.11 (1H, s)
49	F—	Me	СНО	184–186 [Ethanol]	1655, 1625, 1610, 1490, 1455, 1330, 1270, 1200, 1155	(CDCl <sub>3</sub> ) 3.18 (6H, s), 7.05-7.70 (5H, m), 7.51 (1H, s), 7.78 (1H, s), 7.94 (1H, s), 8.12 (1H, s)
50		Et	СНО	189-190 [Ethanol]	1650, 1620, 1490, 1460, 1320, 1160	(CDCl <sub>3</sub> ) 1.11 (3H, t, J = 8 Hz), 3.16 (3H, s), 3.73 (2H, q, J = 8 Hz), 6.80-7.60 (6H, m), 7.57 (1H, s), 7.80 (1H, s), 7.91 (1H, s), 8.05 (1H, s)
51	$\bigcirc$	Ме	Ac	183–185 [Ethanol]	1650, 1610, 1495, 1455, 1330, 1270, 1155	(CDCl <sub>3</sub> ) 1.95 (3H, s), 3.17 (6H, s), 6.80-7.70 (6H, m), 7.59 (1H, s), 7.80 (1H, s), 8.00 (1H, s)
52		CH₂ COOMe	СНО	182–183 (Ethylacetat- IPE)	3075, 1745, 1660, 1625, 1480, 1450, 1330, 1190, 1145	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.23 (3H, s), 3.64 (3H, s), 4.34 (2H, s), 7.07-7.51 (5H, m), 7.31 (1H, s), 7.76 (1H, s), 8.20 (1H, s), 8.58 (1H, s), 10.08 (1H, s)
53		CH <sub>2</sub> —   CH <sub>2</sub>   CH <sub>2</sub>   COOEt	СНС	142.5-144 [Ethanol]	3240, 1725, 1665, 1640, 1620, 1480, 1450, 1320, 1260, 1150	(CDCl <sub>3</sub> ) 1.21 (3H, t, J = 8 Hz), 1.81 (2H, t, J = 8 Hz), 2.33 (2H, t, J = 8 Hz), 3.17 (3H, s), 3.69 (2H, t, J = 8 Hz), 4.10 (2H, q, J = 8 Hz), 6.80-7.60 (6H, m), 7.57 (1H, s), 7.80 (1H, s), 8.00 (1H, s), 8.07 (1H, s)

Nr.	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	R <sup>7</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR δ:
54			СНО	243 – 244.5 [Acetonitril]	3360, 3440, 1658, 1620, 1610, 1520, 1450, 1330, 1210, 1150	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.24 (3H, s), 7.07-7.65 (8H, m), 7.37 (1H, s), 7.76 (1H, s), 7.87-8.03 (2H, m), 9.11 (1H, s), 9.32 (1H, s), 10.05 (1H, s)
55		CO— COOEt	н .	232-233 [Acetonitril]	3355, 3230, 1755, 1700, 1630, 1605, 1525, 1460, 1335, 1160	(d <sub>6</sub> -DMSO) 1.30 (3H, t, J = 7.2 Hz), 3.24 (3H, s), 4.31 (2H, q, J = 7.2 Hz), 7.09-7.51 (5H, m), 7.33 (1H, s), 7.75 (1H, s), 9.13 (1H, s), 9.63 (1H, bs), 10.09 (1H, s)
56		Ме	Me	177-178 [Ethanol]	3230, 1635, 1615, 1485, 1455, 1340, 1280, 1160	(d <sub>6</sub> -DMSO) 2.67 (6H, s), 3,20 (3H, s), 7.07-7.50 (5H, m), 7.34 (1H, s), 7,64 (1H, s), 7.89 (1H, s), 10.0 (1H, s)
57		N-		191–192 [Ethylacetat]	3150, 1620, 1600, 1480, 1420, 1340, 1275, 1210, 1150	(d <sub>6</sub> -DMSO) 1.5-2.2 (4H, m), 3.18 (3H, s), 3.0-3.6 (4H, m), 7.07-7.49 (5H, m), 7.32 (1H, s), 7.61 (1H, s), 7.75 (1H, s), 9.87 (1H, s)
58		<b>H</b>	он	113-115 [Ethylacetat Benzol]	3280, 3240, 1620, 1560, 1480, 1460, 1320, 1300, 1215, 1135	(d <sub>6</sub> -DMSO + CDCl <sub>3</sub> ) 2.97 (3H, s), 6.99-7.44 (5H, m), 7.53 (1H, s), 8.06 (1H, s), 8.14 (1H, s), 9.15 (1H, s), 10.80 (1H, bs)

Tabelle 17

Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
59	Н	—СНО	F F	234-236 [Ethyl-acetat]	3120, 3080, 1690, 1640, 1620, 1490, 1460, 1335, 1305, 1270, 1150
60	н	—сно	F—	247-249 [Acetonitril]	3080, 1680, 1630, 1610, 1485, 1450, 1330, 1300, 1250, 1200, 1150
61	Me	—CONH <sub>2</sub>	$\bigcirc$	248–249 [Essigsäure]	3310, 3260, 1685, 1620, 1485, 1450, 1380, 1330, 1205, 1155
62	H	—CONMe H	$\bigcirc$	255-256 [Ethanol]	3250, 1680, 1610, 1540, 1480, 1450, 1325, 1150
63	н	-con-√	$\bigcirc$	224-225 [Ethanol]	3250, 1670, 1610, 1485, 1455, 1325, 1150
64	н	-con	$\bigcirc$	>250 [Acetonitril]	1675, 1610, 1585, 1485, 1455, 1330, 1150
65	H	—CONOMe H	$\bigcirc$	247.5-248.5 [Ethanol]	3280, 3225, 1685, 1615, 1485, 1445, 1330, 1210, 1155
66	н	—CON Me	$\bigcirc$	213-215 [Ethyl-acetat]	3075, 1620, 1480, 1440, 1330, 1300, 1220, 1150
67	н	-con	$\bigcirc$	204.5-205 [IPA]	1640, 1625, 1610, 1490, 1440, 1300
68	н	-con-N-		216-218 [Ethanol]	3250, 1620, 1460, 1320, 1270
69	—CF <sub>3</sub>	Н		216-217 [IPA]	3275, 3050, 1665, 1620, 1490, 1460, 1335, 1220, 1165
70	Et	н	$\bigcirc$	187.5-188.5 [IPA]	3190, 1625, 1450, 1335, 1150
· <b>71</b>	—i-Pr	н	$\bigcirc$	163-165 [IPA]	3260, 1650, 1630, 1485, 1455, 1330, 1215, 1145
72	$\prec$	н	$\bigcirc$	203-204 [Ethanol]	3120, 1620, 1455, 1370, 1330, 1205, 1150

Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
73	Н	н	N	>250 [IPA]	1635, 1575, 1485, 1420, 1340, 1295
74	н	Н	CI—N	>250 [Dioxan]	3310, 3070, 1620, 1565, 1460, 1405, 1325, 1295, 1235
75	н	Н	S	192.5-193.5 [Ethanol]	3450, 1620, 1590, 1460, 1440, 1320, 1300
			COOMe		
76	н	Н	$\leftarrow$	189–191 [Ethyl-acetat]	3075, 1710, 1640, 1595, 1450, 1335, 1290, 1160
			CONH₂		
77	н	н		>250 [Acetonitril]	3425, 3200, 1660, 1630, 1460, 1320, 1155

Tabelle 18

Nr.	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
		i-Pr			
78	H	$\bigcirc$	0	181.5-183.5 [Ethanol]	3250, 1640, 1620, 1480, 1450, 1330, 1300, 1220, 1160
79	н	Me Me	0	157-158 [Ethanol]	3150, 1640, 1620, 1450, 1335, 1295, 1160
80	Н	F	0	160-161 [Ethanol]	3120, 1615, 1610, 1590, 1485, 1450, 1335, 1295, 1155
81	H		S	167.5–169 [2-Methoxyethanol]	3050, 1625, 1605, 1465, 1440, 1335, 1160, 1135
82	-CH₂-	$\rightarrow \bigcirc$	0	182-183 [Ethanol]	3125, 1625, 1600, 1485, 1455, 1340, 1160
83	Et		0	120-121 [IPA]	3275, 3120, 1630, 1600, 1480, 1420, 1330, 1210, 1145
84	$\overline{}$		o	210-211 [Ethanol]	3170, 1610, 1590, 1480, 1420, 1155
85	i-Pr	$\bigcirc$	0	155-156 [IPA]	3250, 1620, 1480, 1450, 1310, 1140
86	— NCHO Н	Me	0	225–226 [Ethanol]	3270, 1620, 1605, 1455, 1325, 1150
87	-NCO	F—	o	235-236 [Acetonitril]	3250, 1680, 1610, 1480, 1450, 1330, 1180, 1155
88	—исно н	$\bigcirc$	, <b>S</b>	>250 [Acetonitril-DMF]	3270, 1620, 1600, 1440, 1325, 1150
89	—NAc H	F	0	233-234 [Acetonitril]	3300, 1675, 1605, 1490, 1455, 1330, 1260, 1200, 1155

Nr.	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
90	-c=NOH	F	0	206-207 [Acetonitril]	3240, 1620, 1490, 1455, 1335, 1260, 1160
91	-c=NOH	FF	0	226-227 [Acetonitril]	3260, 3220, 1620, 1615, 1490, 14,60, 1340, 1160
92	—CN	$\triangleleft$	0	244-246 [Acetonitril]	3140, 3070, 2240, 1655, 1620, 1490, 1460, 1330, 1320, 1270, 1150
93	-CN	F————	0	247-249 [Acetonitril]	3120, 3070, 1645, 1620, 1480, 1450, 1330, 1150

2
은
虿
2

		Tabelle 19		
ž	Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR ð:
46	F O O WeSo <sub>2</sub> — N	182.2—182.8 [Ethylacetat]	3200, 3090, 1635, 1500, 1480	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.26 (3H, s), 6.28 (1H, d, J = 6 Hz), 7.18 (1H, s), 7.71 (1H, s), 7.20-7.66 (3H, m), 8.25 (1H, d, J = 6 Hz), 10.09 (1H, bs)
95	MeSo <sub>2</sub> —N Me	224.6–225.6 [Ethylacetat]	3200, 1625, 1605, 1460, 1355, 1340, 1260, 1220, 1200, 1155	(CDCl <sub>3</sub> ) 2.01 (3H, s), 2.39 (3H, s), 3.10 (3H, s), 6.93-7.42 (6H, m), 7.67 (1H, s), 7.59 (1H, s)
96	MeSO <sub>2</sub> —N	166–169 [Ethanol]	1700, 1640, 1620, 1480, 1445, 1360, 1295, 1155	(CDCl <sub>3</sub> ) 2.12 (3H, s), 3.40 (3H, s), 6.30 (1H, d, J = 6 Hz), 7.11-7.63 (7H, m), 7.86 (1H, d, J = 6 Hz)
97	O We	164–165 [IPA]	1630, 1605, 1485, 1460, 1340, 1160	- 1
	N SO <sub>2</sub> —N			

Ž	Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR 6:
86	MeSO <sub>2</sub> —N	162–163 [Ethanol]	3440, 3330, 3180 1600, 1580, 1550, 1480, 1465, 1330, 1205, 1150	(d <sub>c</sub> -DMSO) 3.19 (3H, s), 5.50-7.00 (2H, br), 7.04-7.49 (5H, m), 7.35 (1H, s), 7.62 (1H, s), 7.94 (1H, s)
66	MeSo,—N	236–238 [Acetonitril]	3340, 3260, 1680, 1615, 1600, 1485, 1460, 1340, 1210, 1150	(d <sub>2</sub> -DMSO) 3.24 (3H, s), 7.09–7.62 (5H, m), 7.35 (1H, s), 7.72 (1H, s), 8.36 (1H, s), 9.28 (1H, s), 9.79 (1H, s), 10.04 (1H, s)
100	MeSO <sub>2</sub> —N	185–186 [Acetonitril]	1655, 1625, 1610, 1490, 1330, 1275, 1160	(d <sub>c</sub> -DMSO) 3.04 (3H, s), 3.24 (3H, s), 7.09-7.62 (5H, m), 7.34 (1H, s), 7.76 (1H, s), 8.09 (1H, s), 8.63 (1H, s), 10.07 (1H, s)
101	MeSO <sub>2</sub> —N	192.5–193 [Ethanol]	3350, 3100, 1600, 1585, 1560, 1480, 1415, 1330, 1275, 1210, 1200, 1140	(d <sub>c</sub> -DMSO) 2.62 (3H, s), 3.20 (3H, s), 4.50–5.20 (1H, br), 7.07–7.50 (5H, m), 7.34 (1H, s), 7.63 (1H, s), 7.67 (1H, s), 9.88 (1H, s)

ž	Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> ;	NMR 6:	
102	O NHE	221-222 [Ethanol]	3340, 3100, 1580, 1555, 1480, 1420, 1215, 1140	(CDCI <sub>3</sub> ) 1.29 (3H, t, J = 8 Hz), 3.00 (2H, t, J = 8 Hz), 3.11 (3H, s), 6.70-8.00 (7H, m), 7.64 (1H, s), 7.70 (1H, s)	
103	MeSO <sub>2</sub> —N  O NCOOMe  MeSO <sub>2</sub> —N	233–235 [Acetonitril]	3390, 3330, 1720, 1620, 1605, 1525, 1455, 1335, 1210, 1160	(d <sub>c</sub> -DMSO) 3.23 (3H, s), 3.66 (3H, s), 7.09–7.50 (5H, m), 7.34 (1H, s), 7.72 (1H, s), 8.34 (1H, s), 8.74 (1H, s), 10.00 (1H, s)	OB
104	ī ī	215–216 [Acetonitril]	3100, 3080, 1635, 1620, 1485, 1455, 1335, 1155	(d <sub>c</sub> -DMSO) 3.23 (3H, s), 7.06–7.66 (5H, m), 7.30 (1H, s), 7.72 (1H, s), 8.81 (1H, s), 10.07 (1H, s)	JO JT 201
105	Meso <sub>2</sub> —N H O CI	200-201 [Ethylacetat - IPE]	3220, 3050, 1645, 1600, 1560, 1480, 1450	1	•
	MeSO <sub>2</sub> —N				

ż	Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR 6:
901	O NCONH,	>250 [Essigsäure]	3495, 3340, 3300, 1680, 1620, 1590	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.21 (3H, s), 6.34 (2H, s), 7.02-7.55 (6H, m), 7.69 (1H, s), 8.02 (1H, s), 9.09 (1H, s), 9.90 (1H, bs)
107	MeSO <sub>2</sub> —N  MeSO <sub>2</sub> —N  H  O  NCONH  Me	145–145.5 [Ethanol]	3450, 3350, 1640, 1620, 1480, 1450	(d <sub>c</sub> -DMSO) 2.95 (3H, s), 3.20 (3H, s), 5.85 (2H, bs), 7.06-7.50 (6H, m), 7.70 (1H, s), 8.43 (1H, s), 10.00 (1H, bs)
108	MeSO <sub>2</sub> -N	220-221 [Ethylacetat]	3050, 1780, 1720, 1650, 1620, 1575	(4 <sub>c</sub> -DMSO) 2.13 (3H, s), 2.88 (4H, s), 3.59 (3H, s), 7.17–7.56 (6H, m), 8.27 (1H, s), 8.63 (1H, s)
109	ON ON CHO	98-100	3220, 1730, 1665, 1610, 1490, 1445, 1335, 1205, 1160	(d <sub>c</sub> -DMSO) 3.22 (3H, s), 4.25 (2H, s), 7.07–7.65 (5H, m), 7.32 (1H, s), 7.76 (1H, s), 8.19 (1H, s), 8.56 (1H, s), 10.00 (1H, bs)
	Me502—1			

	and a second	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR 6:	
ž 011	Angestrebic Verbindung	165 (Zers.)	1620, 1480, 1450, 1350, 1260, 1200,		
	MeSO <sub>2</sub> —N		1150		
	H (Bromwasserstoffsäuresalz-Form)				
111	NHCHO	237–238 [Ethylacetat – IPE]	3170, 1670, 1635, 1610, 1475, 1440, 1325, 1260, 1200,	(d <sub>6</sub> -DMSO) 3.23 (3H, s), 7.04–7.63 (5H, m), 7.23 (1H, s), 7.73 (1H, s), 8.21 (1H, s), 9.63 (1H, s),	
	MeSO <sub>2</sub> —N Br		1150	10.17 (1ft, s)	
112	о инсно	188 [Acetonitril]	1675, 1610, 1560, 1450, 1320, 1260, 1205, 1140	(dc-DMSO) 3.19 (3H, s), 4.17 (3H, s), 7.04–7.61 (5H, m), 7.29 (1H, s), 7.77 (1H, s), 8.16 (1H, s),	
	MeSO <sub>2</sub> —N H			9.07 (1H, s), 10.06 (1H, s)	
113	о инсно	>250 [Ethanol]	3350, 3280, 1695, 1670, 1620, 1565, 1370, 1340, 1145	1	
	MeSO <sub>2</sub> —N				

				S E E
ž	Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IK (KBI) cm :	
114	О О МНСНО	229-230 [Acetonitril]	3260, 2225, 1715, 1610, 1485, 1460, 1330, 1215, 1150	(d-DMSO) 3.28 (3H, s), 7.07-7.62 (5H, m), 7.27 (1H, s), 7.76 (1H, s), 8.37 (1H, d, J = 3 Hz), 10.22 (1H, d, J = 3 Hz), 10.22 (1H, s)
	MeSO <sub>2</sub> —N H (Bromwasserstoffsäure-Salzform)			
115		238.5–240 [Ethylacetat – IPE]	1640, 1615, 1575, 1475, 1440, 1425, 1410	1
	MeSO <sub>2</sub> —N			
116	O-HN O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-	212–213 [Acetonitri]]	3240, 1645, 1620, 1580, 1485, 1455, 1340, 1265, 1160	(d <sub>c</sub> -DMSO) 3.22 (3H, s), 6.92-7.59 (12H, m), 7.76 (1H, s), 8.58 (1H, s), 10.01 (1H, bs)
	M SO <sub>2</sub> —N			
117	ОСНО	210-215 (dec.) [Toluol-Ethylacetat]	3125, 3070, 1685, 1635, 1615, 1485, 1455, 1340, 1305,	
	MeSO <sub>2</sub> —N		1210, 1150	

Tabelle 20

COOE	167-168 [Ethanol]	3200, 1745, 1620, 1450, 1335, 1310, 1160, 1070
MeSO <sub>2</sub> —N H O COOH	>250 [Essigsäure]	3200, 1730, 1620, 1460, 1330, 1150
MeSO <sub>2</sub> —N H  COOEt	166-167.5 [IPA]	1730, 1705, 1640, 1615, 1435, 1340, 1230, 1160, 1155
MeSO <sub>2</sub> —N Me	238–241 [Essigsäure]	3250, 1725, 1620, 1480, 1450, 1375, 1330
MeSO <sub>2</sub> —N Me  O CONH <sub>2</sub>	>250 [Essigsäure]	3350, 1705, 1620, 1585, 1485, 1460, 1340, 1160
MeSO <sub>2</sub> —N H  O Ac	175–177 [Ethanol]	3220, 1680, 1640, 1620, 1485, 1450, 1330, 1295, 1210, 1155
MeSO <sub>2</sub> —N H	155–156 [Ethylacetat – IPE]	3235, 1740, 1645, 1620, 1485, 1450, 1360, 1250,
	MeSO <sub>2</sub> —N  MeSO <sub>2</sub> —N	Ethanol

N .	Angestrebte Verbindung	Fp. (℃)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
125		>250 [Ethanol]	3245, 1730, 1625, 1590, 1460, 1335, 1220, 1160
	MeSO <sub>2</sub> —N COOH		
126		>250 [Methanol]	3425, 1700, 1645, 1625, 1450, 1325 1210, 1135
	MeSO <sub>2</sub> —N H CONH <sub>2</sub>		
127		210-215 (dec.) [Ethylacetat]	3375, 3240, 1630, 1585, 1480, 1455, 1395, 1370,
	MeSO <sub>2</sub> —N H		1325, 1260, 1210
128		207-209 [Ethanol]	3230, 1740, 1620, 1535, 1480, 1450, 1325, 1210
	MeSO <sub>2</sub> —N NCOOEt		1140
129		147-150 [Benzol]	3250, 1745, 1620, 1525, 1490, 1450, 1360, 1330,
	MeSO <sub>2</sub> —N NCOOt-Bu		1230, 1140
130		214-216 [Acetonitril]	3225, 3120, 1710, 1625, 1610, 1555, 1450, 1215,
	MeSO <sub>2</sub> —N NHCHO		1150, 1145
131		236-238 [Ethanol]	3170, 1700, 1620, 1600, 1525, 1450, 1350, 1250,
	MeSO <sub>2</sub> —N H		1240, 1220, 1145

No.	Angestrebte Verbindung	Fp. (℃)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
132		223-225 [Ethanol]	3225, 1660, 1615, 1550, 1480, 1200, 1145
133	MeSO <sub>2</sub> —N H  NH <sub>2</sub> F O MeSO <sub>2</sub> —N Me	180-181 [IPA]	3100, 1640, 1605, 1500, 1460, 1390, 1360, 1160, 1140
134	O CH <sub>2</sub> OH  MeSO <sub>2</sub> —N	165—166.5 [Ethylacetat- diethylether]	3450, 3250, 1635, 1605, 1485, 1460, 1325, 1210, 1150
135	H O CH=CH  MeSO <sub>2</sub> —N	174–175 [Ethanol]	3400, 1630, 1620, 1480, 1450, 1330, 1200, 1155
136	H O CHCH <sub>3</sub> OH MeSO <sub>2</sub> —N	136—138 . [Ethylacetat]	3325, 3225, 1615, 1590, 1480, 1445, 1325, 1205, 1145
137	O CH <sub>2</sub> NAc H	240-242 [IPA]	3350, 3250, 1680, 1640 1600, 1460 1340, 1215 1150
138	MeSO <sub>2</sub> —N H O CH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>	190—195 (dec.) [Ethylacetat]	3450, 3070 1635, 1580 1480, 1455 1385, 1320 1275
	MeSO <sub>2</sub> —N		

No.	Angestrebte Verbindung	Fp. (℃)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
139	0 N=5	>250 [Acetonitril]	3260, 1635, 1620, 1480, 1450, 1315, 1200, 1150
140	MeSO <sub>2</sub> —N H  O O O O O O O O O O O O O O O O O O	>250 [Acetonitril]	3530, 3400, 3300, 1680, 1620, 1560, 1480, 1330, 1225, 1140
141	$ \begin{array}{c}                                     $	103-104 [Diethylether]	1630, 1580, 1470, 1430, 1330, 1190, 1140
142	H O NCCHMe H     OOH NCCHMe H     OOH	219.5-221.5 [Ethanol]	3450, 3350, 3250, 1680, 1620, 1590, 1520, 1480, 1460, 1380, 1340, 1260, 1220, 1200, 1160
143	O NCCHMe H       ONH <sub>2</sub> MeSO <sub>2</sub> -N	111-113 (dec.) [Ethanol]	3250, 1680, 1620, 1500, 1350, 1210, 1160
144	H O NSO <sub>2</sub> Me H MeSO <sub>2</sub> —N	199-200 [Ethanol]	3240, 1640, 1630, 1500, 1340, 1330, 1210, 1150
145	н Он	222-223.5 [Acetonitril]	3225, 1630, 1490, 1320, 1210, 1160, 1120

No.	Angestrebte Verbindung	Fp. (℃)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
	соон		
146	Nasio N	243-246 [Acetonitril]	3150, 1720, 1670, 1640, 1605, 1480, 1360, 1330, 1260, 1220,
	MeSO <sub>2</sub> —N H		1160
147	NH <sub>2</sub>	238-240 [Acetonitril]	3415, 3300, 3200, 1635, 1620, 1455, 1330, 1290, 1155
	MeSO <sub>2</sub> N H		
148	NHAc O	130-132 [Ethanoi]	3250, 1620, 1480, 1450, 1325, 1290, 1150
	MeSO <sub>2</sub> —N		
	NHCHO		
149		203-204 [Acetonitril]	3220, 1665, 1620, 1490, 1450, 1320, 1295, 1150
	MeSO <sub>2</sub> —N		
	ОМе		
150		122.5-123.5 [Ethanol-IPE]	3220, 1620, 1490, 1450, 1325, 1290, 1150
	MeSO <sub>2</sub> —N H		•
151	MeO O	122-124 [Ethanol]	3080, 1620, 1495, 1455, 1335, 1295, 1200, 1160
	MeSO <sub>2</sub> —N	¥)	

No.	Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
*	Ме		
152		183.5-184.5 [Ethan 1-DMF]	3170, 1620, 1455, 1330, 1160, 1140
153	MeSO <sub>2</sub> —N OH OH MeSO <sub>2</sub> —N H	186.5-187 [IPA]	3250, 1620, 1585, 1480, 1450, 1320, 1290, 1160, 1140
	OMe		
154	о пнсно	226.5-227 [Ethylacetat]	3280, 1685, 1620, 1600, 1495, 1460, 1335, 1145
	MeSO <sub>2</sub> —N		
155	O CH=NOH	199-200 [Ethanol]	3250, 1620, 1495, 1330, 1210, 1160
	MeSO <sub>2</sub> —N		
156	CN CN	219.5-220.59 [Ethanol]	3140, 2240, 1650, 1620, 1485, 1455, 1330, 1155
	MeSO <sub>2</sub> —N		
157	F O CONH2	249–251 [Essigsäure]	3330, 3260, 3150, 1695,
	MeSO <sub>2</sub> —N		1620, 1490, 1455, 1330, 1285, 1155
158	$F \longrightarrow O \longrightarrow CONH_2$	>250 [Essigsäure]	3380, 3340, 1720, 1670, 1660, 1620,
	$MeSO_2-N$		1500, 1465, 1335, 1300, 1155

N .	Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
159	MeSO <sub>2</sub> —N OH	228-230 (dec.) [Acetonitril]	3300, 1755, 1740, 1620, 1600, 1535, 1485, 1440, 1390, 1330, 1205, 1145
160	MeSO <sub>2</sub> —N H	225-227 [Acetonitril]	3170, 3070, 1670, 1620, 1480, 1450, 1330, 1300, 1150
161	CH=CHSO <sub>2</sub> -N H	233-234 [Acetonitril]	3270, 1685, 1620, 1600, 1460, 1340, 1220, 1150
162	F—O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	176–178 [IPA]	1705, 1640, 1620, 1440, 1335, 1295, 1245, 1165
163	MeSO <sub>2</sub> —N Ac	237-239 [Acetonitril]	3320, 1705, 1685, 1610, 1520, 1485, 1440, 1345, 1240, 1215, 1190, 1160
164	MeSO <sub>2</sub> —N	164-165.5 [Ethylacetat]	1685, 1650, 1610, 1475, 1435, 1360, 1285, 1260, 1200, 1160
165	Bz  O  CH=CH  MeSO <sub>2</sub> -N  Me	187-189 [Ethanol]	1630, 1610, 1480, 1440, 1340, 1150,

MeSO <sub>2</sub> —N  MeSO <sub>2</sub> —N	No.	Angestrebte Verbindung	Fp. (℃)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :
192-193 [Ethanol] 1680, 1635, 1610, 1485, 1335, 1280, 1160  MeSO <sub>2</sub> -N  MeSO <sub>2</sub>	166	$\begin{array}{c c}  & N-CO \\  & H &   \\  & (CH_2)_3 \\  & & CI \end{array}$	209-210 [Acetonitril]	1680, 1620, 1610, 1460,
H  N—N  N — N  N — N  N — N  N — N  N — N  N — N  (Ethanol]  1620, 1580, 1495, 1465, 1310, 1220, 1170  1170  N—N  Separate of the separate of	67			1610, 1485, 1335, 1280,
250 [2-Methoxyethanol] 1630, 1590, 1570, 1450, 1370, 1325, 1200, 1140  N—N H  250 [2-Methoxyethanol] 1630, 1590, 1570, 1450, 1370, 1325, 1200, 1140  N—N [Dioxan-IPE] 1630, 1480, 1460, 1340, 1295, 1160  CONH <sub>2</sub>   >250 [Acetonitril] 3125, 1640, 1570, 1545, 1475, 1320, 1220, 1150	68	H  N—N  N  N  N  N  N  N  N  N  N  N  N	>250 [Ethanol]	1620, 1580, 1495, 1465, 1310, 1220,
O N—N   >250   3370, 3170, 1630, 1480, 1460, 1340, 1295, 1160  MeSO <sub>2</sub> —N   CONH <sub>2</sub>   >250   3460, 3380, 1295, 1600    CONH <sub>2</sub>   >250   3460, 3380, 1295, 1640, 1570, 1545, 1475, 1320 1220, 1150	69	MeSO <sub>2</sub> —N CONH N	>250 [2-Methoxyethanol]	1630, 1590, 1570, 1450, 1370, 1325,
O CONH <sub>2</sub> >250 3460, 3380, 3125, 1640, 1570, 1545, 1475, 1320 1220, 1150	170	O N—N N N H MeSO <sub>2</sub> —N	>250 [Dioxan-IPE]	1630, 1480, 1460, 1340,
MeSO <sub>2</sub> —N NH <sub>2</sub>	171	O CONH <sub>2</sub>	>250 [Acetonitril]	3125, 1640, 1570, 1545, 1475, 1320

Beispiel 5

(1) Man löst 3 g 4-(2,4-Difluorphenoxy)-3-methylsulfonylaminophenol in 15 ml N,N-Dimethylformamid und gibt dazu 420 mg Natriumhydrid (Reinheit 60%). Die Mischung wird 20 min bei 20 bis 25°C gerührt. Dann werden 0,88 g Methylpropionat tropfenweise innerhalb von etwa 5 min derart zugesetzt, daß die Reaktionstemperatur unter 40°C gehalten wird. Das Gemisch wird 30 min bei 30 bis 40°C gerührt. Nach beendeter Reakti n werden 50 ml Wasser und 50 ml Ethylacetat zugesetzt und das resultierende Gemisch wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Riehenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird unter verringertem Druck abdestilliert und der Rückstand durch Säulenchromatographie Lösungsmittel: ein 20/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 1,2 g (Ausbeute 31,6%) Methyl-

trans-3-[4-(2,4-difluorphenoxy)-3-methylsulfonylaminophenoxy]-acrylat. Fp. 98,5—98,9°C (umkristallisiert aus Ethylacetat-Diisopropylether); IR (KBr) cm $^{-1}$ : 3180, 1700, 1645, 1600, 1485, 1335; NMR (CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ : 3,07 (3H, s), 373 (3H, s), 5,55 (1H, d, J = 12 Hz), 6,70—7,40 (7H, m), 7,70 (1H, d, J = 12 Hz). Auf gleiche Weise werden die in Tabelle 21 gezeigten Verbindungen erhalten.

Tabelle 21

10	Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR (CDCl <sub>3</sub> ) δ:
15	O COOMe  MeSO <sub>2</sub> —N	101–103 [Ethylacetat – IPE]	3250, 1700, 1645, 1607, 1490, 1340, 1220, 1163, 1145, 1120	3.01 (3 H, s), 3.73 (3 H, s), 5.50 (1 H, d, J = 12 Hz), 6.60-7.40 (9 H, m), 7.70 (1 H, d, J = 12 Hz)
20	H /=		2060 1605	3.37 (3 H, s)
25	CF <sub>3</sub> —SO <sub>2</sub> —N H	140–143 [Ethylacetat – IPE]	3060, 1695, 1640, 1485, 1378, 1230, 1205, 1190, 1160, 1140	5.20 (1 H, d, J = 6 Hz), 6.72-7.42 (10 H, m)
30	COOE	90.5-91.1 [IPE]	3250, 1700, 1620, 1495, 1405	1.23 (3 H, t, J = 7 Hz), 2.46 (3 H, s), 3.00 (3 H, s), 4.11 (2 H, q, J = 7 Hz), 4.95 (1 H, s),
35	MeSO <sub>2</sub> —N Me			6.55-7.55 (9 H, m)
40	MeSO <sub>2</sub> —N H	102-103	3250, 1700, 1645, 1585, 1565, 1480, 1330, 1175, 1140, 1120	2.98 (3 H, s), 3.75 (3 H, s), 5.65 (1 H, d, J = 12 Hz), 7.80 (1 H, d, J = 12 Hz), 6.20-8.50 (7 H, m), 8.58 (1 H, bs)

(2) Man gibt 24 ml einer 1N wäßrigen Natriumhydroxidlösung zu 1,2 g Methyl-trans-3-[4-(2,4-difluorphenoxy)-3-methylsulfonylaminophenoxy]-acrylat und rührt die Mischung 1 h bei 20 bis 25°C. Dazu gibt man 30 ml Ethylacetat und stellt den pH der resultierenden Mischung mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf 4 ein. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Man erhält 1,0 g (Ausbeute 87,0%) ölige trans-3-[4-(2,4-Difluorphenoxy)-3-methylsulfonylaminophenoxy]-acrylsäure.

IR (rein) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1690, 1600, 1485; NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3,07 (3H, s), 5,52 (1H, d, J = 12 Hz), 6,70 - 7,04 (7H, m), 7,79 (1H, d, J = 12 Hz). Auf gleiche Weise werden die in Tabelle 22 aufgeführten Verbindungen erhalten.

60

45

65

Tabelle 22

Angestrebte Verbindung	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup> :	NMR δ:
MeSO <sub>2</sub> -N	110-111 (dec.)	3250, 1670, 1635, 1600, 1490, 1343, 1190, 1155	(d <sub>6</sub> -DMSO) 2.99 (3 H, s), 5.40 (1 H, d, J = 12 Hz), 6.84-7.56 (8 H, m), 7.70 (1 H, d, J = 12 Hz), 8.40 (1 H, bs)
$CF_3-SO_2-N$ HOOC $CF_3-SO_2-N$	190-193 [Ethylacetat]	3150, 1680, 1625, 1490, 1230, 1210, 1185	(CDCl <sub>3</sub> + d <sub>6</sub> -DMSO) 5.15 (1 H, d, J = 6 Hz), 6.75-7.58 (9 H, m)
MeSO <sub>2</sub> -N Me	153.6-154.1 [Ethylacetat - IPE]	1680, 1600, 1490, 1330	(CDCl <sub>3</sub> ) 2.47 (3 H, s), 3.02 (3 H, s), 4.94 (1 H, s), 6.55-7.55 (9 H, m)
MeSO <sub>2</sub> —NH COOH	174-176	1680, 1650, 1580, 1480, 1320, 1180, 1125	(CDCl <sub>3</sub> ) 3.00 (3 H, s), 5.60 (1 H, d, J = 12 Hz), 7.75 (1 H, d, J = 12 Hz), 6.70-8.50 (7 H, m)

(3) Man gibt 30 g Polyphosphorsäure zu 1,0 g trans-3-[4-(2,4-Difluorphenoxy)-3-methylsulfonylaminophenoxy]-acrylsäure und rührt die Mischung 1 h bei 55 bis 65° C. Die Reaktionsmischung wird in 200 ml Eis-Wasser gegossen und 50 ml Ethylacetat werden zugesetzt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 5/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 0,4 g (Ausbeute 42,0%) 6-(2,4-Difluorphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 182,2 bis 182,8° C (umkristallisiert aus Ethylacetat); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3200, 3090, 1635, 1500, 1480; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO) δ: 3,26 (3H, s), 6,28 (1H, d, J=6 Hz), 7,18 (1H, s), 7,71 (1H, s), 7,20-7,66 (3H, m), 8,25 (1H, d, J=6 Hz), 10,09 (1H, bs).

## Beispiel 6

Die in Tabelle 23 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Beispiel 5(3) erhalten. Die physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind identisch mit denjenigen der Verbindungen in den Beispielen 1 bis 4.

60

Tabelle 23

$$R^{5}-Z$$
 $Q$ 
 $R^{4a}$ 
 $R^{1}-SO_{2}-N$ 
 $R^{2}$ 

			K .				
$R^{I}$	R <sup>2</sup>	R <sup>3a</sup>	R <sup>4 z</sup>		R <sup>5</sup>		
Me	н	Н	н			Ο	
Et	Н	H	Н		desgl.	0	
—CF <sub>3</sub>	Н	Н	Н.		desgl.	0	
Me	Н	Me	н		desgl.	O	
Me	Н	н	Н		N N	O	
Me	н		Н		$\bigcirc$	o	
Me	Н	н	H		desgi.	H N	
					CF,		
Ме	Н	Н	H	-		0	
Me .	Н	н	Н	<i>t</i> · ·	$\left\langle \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \right\rangle_{F}$	o	
Me	н	н	н		F	0	
Ме	Н	н	н			o	
Mc	H	Н.	н		F-	0	
					CI		
Me	H	н	Н		$\bigcirc$	ο	
М́е	н	н	н		CI	0	
					M		
Me	Н	н	Н		<b>—</b>	0	

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup> a	R <sup>4 a</sup>	R <sup>5</sup>	z
Me	Н	Н	Н	Me	0
$\bigcirc$	н	н	н	F	O
Me	Н	н	—СНО	F	0
Me	Н	Н	—сно	F—	0
Me	н	Me	—CONH₂		0
Me	н	Н	—CONMe N	desgl.	0
Me	н	Н	-con-	desgl.	0
Me	Н	н	-con-O	desgl.	0
Me	Н	Н	—CONOMe H	desgl.	0
Me	н	Н	—CON Me	desgl.	O
Me	Н	Н	Me —con	desgl.	o
M e	н	Н	-con	desgl.	0
Me	н	—CF3	н	desgl.	ο
Me	Н	Et	н	desgl.	0
Me	н	i-Pr	Н	desgl.	0
Me	Н	$\rightarrow$	Н	desgl.	ο
Me	н	Н	Н	N	Ο
Me	Н	Н	н	CI	O
Me	Н	Н	н	S	O

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3a</sup>	R <sup>4 a</sup>	R <sup>5</sup>	Z
				CO₂Me	
<b>M</b> -	H	н	н		o
Me		••	•	CONH₂	
Me	H	H	н		0
·				i-Pr	
Me	н	н	н		. 0
				Me Me	
	Н	н	Н		o
Me	n	••		Me	
			**	F	<b>O</b>
Me	<b>H</b>	H	Н		
Me	Н	н	Н		S
Me	Н	н	_CH₂—	desgl.	0
Me	н	н	Et	desgl.	0
Me	Н	н		desgl.	O
Me	Н	н	-i-Pr	desgl.	0
				·F	
Me	H	Н	—CN	F	0
			-CN	F—	0
Me	Н	H	CN		
Me	н	Ме	Me		0
Me	Ac	H	н	desgl.	0
Me	н	H .	Me	desgl.	0
Me	H	H	—СНО	desgl.	0
Me	H	H	—COOEt	desgl.	0
Me	H	<b>H</b> * .	—СООН	desgl.	0
Ме	Ac	Me	—COOE	desgi.	0
Me	Н	Me	—соон	desgl.	0

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3a</sup>	R <sup>4 n</sup>	R <sup>S</sup>	<u>Z</u>
Me	Н	Н	—CONH₂		0
Me	н	Н.	Ac	desgl.	0
Me	н	Мe	н	F—	
Me	н	н	—СН₂О <b>Н</b>		0
Мe	H <sub>.</sub>	н	—снсн,	desgi.	. 0
Me	н	н	óн н	СООН	0
Ме	н	н	н	NH <sub>2</sub> H NAc	o
Me	Н	Н	н	NAc H NCHO	0
Me	н	Н	н	ОМе	o
Me	Н	н	н	S OME	o
Me	н	н	н	MeO —	- C
Me	н	н	Н	Me	c
Me	Н	н	н	ОН	C
Me	Н	н	—CN	$\bigcirc$	(
Me	, <b>Н</b>	н	—CONH₂	F	•

	$R^1$	R <sup>2</sup>	R <sup>3a</sup>	R <sup>4 a</sup>	R <sup>5</sup>	z
					F	
5	М	н	н	—CONH <sub>2</sub>	F—	o
10	СН=СН-	Н	H	Н		O
					F	
15	Me	Ac	Н	Н	F—	O
	Me	Bz	Н	H		O
20	Ме	ME	H	н ии	desgl.	<b>O</b>
25	Me	н	Н	-con N	desgl.	0

Beispiel 7

30

45

55

In 70 ml Toluol suspendiert man 3,4 g Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon und gibt dazu 17 ml Ethylformiat. Ferner werden 3,4 g Natriumhydrid (Reinheit 60%) in Portionen während 20 min zugesetzt und die Mischung wird 5 h refluxiert. Das Reaktionsgemisch wird in 300 ml Eis-Wasser gegossen und die wäßrige Schicht abgetrennt und mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt. Die Mischung wird dann mit zwei 100 ml-Portionen Ehylacetat extrahiert. Die Extrakte werden vereinigt und zur Entfernung des Lösungsmittels unter vermindertem Druck destilliert. Der Rückstand wird in 20 ml Essigsäure aufgelöst und dazu gibt man 1 ml konz. Chlorwasserstoffsäure. Die Mischung wird 30 min bei 50 bis 60°C erhitzt und mit 200 ml Wasser versetzt. Die resultierende Mischung wird mit 200 ml Ethylacetat extrahiert. Der Extrakt wird mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 2,28 g (Ausbeute 65%) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 216,7 bis 217,6°C.
IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3310, 1620, 1585, 1560, 1485, 1465, 1440, 1320, 1140.

#### Beispiel 8

Man vermischt 3,21 g Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon, 5,45 g Essigsäure-anhydrid und 4,1 g Natriumacetat und rührt die Mischung 1,5 h bei 130 bis 140°C. Die Reaktionsmischung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und mit 200 ml Ethylacetat und 100 ml Wasser versetzt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand aus Ethylacetat-Diisopropylether umkristallisiert. Man erhält 860 mg (Ausbeute 25%) 2-Methyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 186,5 bis 187°C.

#### Beispiel 9

In 16 ml Ethyl-o-formiat suspendiert man 3,21 g Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenyl-keton. Zu der eisgekühlten Mischung tropft man 2,15 g einer 70%igen wäßrigen Perchlorsäurelösung während 10 min zu und rührt 30 min bei 20 bis 25°C. Man gibt 50 ml Diethylether zu und sammelt die resultierenden Kristalle durch Filtration. Die Kristalle werden mit 50 ml Wasser vermischt. Die Mischung wird 2 min refluxiert und dann auf Raumtemperatur abgekühlt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 2,90 g (Ausbeute 87,6%) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Die Eigenschaften (Schmelzpunkt, IR und NMR) dieser Verbindung stimmen mit denen der in Beispiel 1(3) erhaltenen Verbindung überein.

# Beispiel 10

(1) Man suspendi rt in 500 ml Toluol 26,0 g Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon und 52 ml Ethylformiat und gibt während 30 min bei 50 bis 60°C 16,3 g Natriumhydrid (Reinheit 60%) in Anteilen zu. Die Mischung wird 2 h refluxiert und das Reaktionsgemisch in 500 ml Eis-Wasser gegossen. Die Mischung wird mit 6N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Das resultierende, ölige Material wird durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 3/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat. Man erhält 25 g (Ausbeute 88,7%) 3-(2-Hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-acetaldehyd, Fp. 121 bis 123°C (umkristallisiert aus Ethylacetat).

(2) Man löst 25 g 2-(2-Hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-acetaldehyd in 260 ml Benzol und 130 ml N,N-Dimethylformamid und gibt dazu 26 ml N,N-Dimethylformamid-dimethylacetal. Die Mischung wird 8 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird in eine Mischung aus 200 ml Ethylacetat und 200 ml Wasser gegossen. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Das resultierende, ölige Material wird durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 20/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 13 g (Ausbeute 50,4%) 3-Formyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. 210 bis 215°C (Zers.) (umkristallisiert aus Toluol/Ethylacetat);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3125, 3070, 1685, 1635, 1615, 1485, 1455, 1340, 1305, 1210, 1150.

#### Beispiel 11

20

25

35

45

(1) Man löst 50 g Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon in 1 l N,N-Dimethylformamid und gibt dazu portionsweise 13,7 g Natriumhydrid (Reinheit 60%) während 30 min bei 20 bis 40°C zu. Die Mischung wird 1 h bei 30 bis 40°C gerührt und portionsweise mit 29,3 g Benzylbromid während 1 h bei 10 bis 15°C versetzt. Dann rührt man 1 h bei 20 bis 25°C und vermischt die Reaktionsmischung mit 500 ml Ethylacetat und 500 ml Wasser. Die wäßrige Schicht wird abgetrennt und mit 500 ml Ethylacetat vermischt. Die Mischung wird mit konz. Chlorwasserstoffsäure auf pH 2 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand aus Toluol umkristallisiert. Man gewinnt 32,4 g (Ausbeute 50,7%) Methyl-2-benzyloxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon, Fp. 132 bis 134°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3225, 1660, 1500, 1420, 1335, 1215, 1160.

(2) Man vermischt 4,11 g Methyl-2-benzyloxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon, 20,6 ml Diethylcarbonat, 20,6 ml N,N-Dimethylformamid und 1,6 g Natriumhydrid (Reinheit 60%) und rührt das Gemisch 30 min bei 90 bis 100°C. Die Reaktionsmischung wird in 200 ml Eis-Wasser gegossen und die resultierende Mischung mit 50 ml Diethylether gewaschen. Die wäßrige Schicht wird abgetrennt, mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 5 eingestellt und mit zwei 100 ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatografie gereinigt (Elutionsmittel: ein 3/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 4,35 g (Ausbeute 90%) Ethyl-2-2-benzyloxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-acetat. Fp. 85 bis 90°C (umkristallisiert aus Diisopropylether);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3325, 1740, 1655, 1605, 1495, 1425, 1395, 1340, 1200, 1160, 1120.

(3) In 50 ml Ethanol löst man 4,83 g Ethyl-2-(2-benzyloxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-acetat und gibt dazu 200 mg 5% Palladium-auf-Kohle. Die Mischung wird 1 h bei 40°C und Atmosphärendruck hydriert. Nach Beendigung der Reaktion wird der Katalysator durch Filtration entfernt und das Filtrat zur Entfernung des Lösungsmittels unter verringertem Druck destilliert. Der Rückstand wird mit Diisopropylether vermischt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus einem Lösungsmittelgemisch von Ethylacetat und Diisopropylether umkristallisiert. Man erhält 3,46 g (Ausbeute 88%) Ethyl-2-(2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-acetat, Fp. 111,5 bis 112,5°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3330, 1740, 1640, 1490, 1345, 1210, 1160, 1120.

(4) Man löst 3,93 g Ethyl-2-(2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-acetat in 40 ml N,N-Dimethylformamid und gibt dazu 2,60 g N,N-Dimethylformamiddimethylacetal. Die Mischung wird 1 h bei 20 bis 25°C gerührt und das Reaktionsgemisch in 200 ml Wasser gegossen. Die resultierende Mischung wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 5 eingestellt und dann mit 100 ml Ethylacetat extrahiert. Der Extrakt wird mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unt r verringertem Druck entfernt und der Rückstand aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 3,55 g (Ausbeute 88,1%) 3-Ethoxycarbonyl-7-methylsulfony-

lamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 167 bis 168°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3200, 1745, 1620, 1450, 1335, 1310, 1160, 1070.

(5) Man gibt 80 ml Dioxan und 40 ml 6N Chlorwasserstoffsäure zu 4,03 g 3-Ethoxycarbonyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und refluxiert die Mischung 30 min. Die Reaktionsmischung wird abgekühlt und mit 200 ml Wasser versetzt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt, mit Wasser gewaschen und aus Essigsäure umkristallisiert. Man erhält 3,41 g (Ausbeute 91%) 3-Carboxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. > 250°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3200, 1730, 1620, 1460, 1330, 1150.

## Beispiel 12

(1) Man gibt 2,55 ml Essigsäur anhydrid zu 850 mg Ethyl-2-(2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-acetat und 540 mg Natriumacetat und rührt die Mischung 10 min bei 110 bis 120°C. Das Reaktionsgemisch wird in eine Mischung aus 20 ml Ethylacetat und 20 ml Wasser gegossen und das resultierende Gemisch mit 2N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2 eingestellt. Die organische Schicht wird mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird unter vermindertem Druck abdestilliert und der Rückstand durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 5/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 550 mg (Ausbeute 55,6%) 7-(N-Acetyl-N-methylsulfonylamino)-3-ethoxycarbonyl-2-methyl-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 166 bis 167,°C (umkristallisiert aus Isopropylalkohol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1730, 1705, 1640, 1615, 1435, 1340, 1230, 1160, 1155.

(2) 10 ml Dioxan und 10 ml 6N Chlorwasserstoffsäure werden zu 500 mg 7-(N-Acetyl-N-methylsulfonylamino)-3-ethoxycarbonyl-2-methyl-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on gegeben. Die Mischung wird 20 min refluxiert, das Reaktionsgemisch auf 5 bis 10°C agekühlt und mit 30 ml Wasser versetzt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus Essigsäure umkristallisiert. Man erhält 400 mg (Ausbeute 95,2%) 3-Carboxy-2-methyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 238 bis 241°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1725, 1620, 1480, 1450, 1375, 1330.

# Beispiel 13

(1) 3,21 g Methyl-2-hydroxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxyphenylketon, 50 ml Ethylacetat und 3,2 g Natriumhydrid (Reinheit 60%) werden vermischt. Die Mischung wird 4 h refluxiert und das Reaktionsgemisch in 200 ml Eis-Wasser gegossen. Die wäßrige Schicht wird abgetrennt, mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und mit zwei 50 ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand mit Toluol vermischt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus einem Lösungsmittelgemisch von Ethylacetat und Diisopropylether umkristallisiert. Man gewinnt 2,65 g (Ausbeute 73%) 2-(2-Hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-aceton, Fp. 142 bis 143° C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3230, 1620, 1580, 1490, 1345, 1320, 1250, 1220, 1160, 1130.

(2) Man löst 3,63 g 2-(2-Hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-aceton in 18 ml N,N-Dimethylformamid und gibt dazu 2,62 g N,N-Dimethylformamid-dimethylacetal. Die Mischung wird 1 h bei 20 bis 25°C gerührt und das Reaktionsgemisch in 100 ml Wasser gegossen. Die resultierende Mischung wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 5 eingestellt und dann mit 100 ml Ethylacetat extrahiert. Der Extrakt wird mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 2,38 g (Ausbeute 64%) 3-Acetyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 175 bis 177°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3220, 1680, 1640, 1620, 1485, 1450, 1330, 1295, 1210, 1155.

## Beispiel 14

Man suspendiert 5,0 g Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon in 85 ml Ethanol und gibt dazu 4,5 ml Diethyloxalat. Ferner gibt man 3,1 g Natriumhydrid (Reinheit 60%) portionsweise während 10 min zu und refluxiert die Mischung 1,5 h. Das Reaktionsgemisch wird in 300ml Eis-Wasser gegossen und die resultierende Mischung mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2 eingestellt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und in 50 ml Essigsäure suspendiert. Man gibt 1 ml konz. Chlorwasserstoffsäure zu und rührt die Mischung 10 min bei 80°C. Nach Beendigung der Reaktion werden 200 ml Wasser und 200 ml Ethylacetat zugesetzt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natrium-chloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand aus einem Lösungsmittelgemisch von Ethylacetat und Diisopropylether umkristallisiert. Man erhält 3,5 g (Aubeute 56%) 2-Ethoxycarbonyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 155 bis 156°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3235, 1740, 1645, 1620, 1485, 1450, 1360, 1250, 1145.

### Beispiel 15

Man gibt 1,06 ml Essigsäureanhydrid zu 2,0 g Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-(2,4-difluorphenoxy)-phenylket n und 550 mg Natriumacetat und refluxiert die Mischung 1 h. Das Reaktionsgemisch wird in eine Mischung von 50 ml Ethylacetat und 50 ml Wasser gegossen. Die organische Schicht wird abgetrennt und mit Wasser gewaschen. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck abgetrennt und der Rückstand in 20 ml Ethanol aufgelöst. Dazu gibt man 12 ml einer 1N wäßrigen Natriumhydroxidlösung und refluxiert die Mischung 10 min. Die Reaktionsmischung wird in ein Gemisch von 50 ml Ethylacetat und 50 ml Wasser gegossen und die resultierende Mischung mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2,0 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet.

Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 10/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man gewinnt 300 mg (Ausbeute 14,4%) 7-Methylsulfonylamino-2-methyl-6-(2,4-Difluorphenoxy)-4H-1-benzopyran-4- n, Fp. 180 bis 181°C (umkristallisiert aus Isopropylalkohol).

5

20

30

40

50

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3100, 1640, 1605, 1500, 1460, 1390, 1360, 1160, 1140.

# Beispiel 16

Man löst 3,93 g Ethyl-2-(2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxybenzoyl)-acetat in 20 ml N,N-Dimethyl-formamid. Dazu gibt man 880 mg Natriumhydrid (Reinheit 60%) und rührt die Mischung 30 min bei 25 bis 30°C. Das Reaktionsgemisch wird in 100 ml Eis-Wasser gegossen, und dazu gibt man 50 ml Diethylether. Die wäßrige Schicht wird abgetrennt, mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 5 eingestellt und mit zwei 50 ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 3,05 g (Ausbeute 87,9%) 2-Hydroxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. > 250°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3530, 3400, 3300, 1680, 1620, 1560, 1480, 1330, 1225, 1140.

## Beispiel 17

(1) In 25 ml Methanol werden 2,0 g Methyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon und 1,03 g 3,4-Dimethoxybenzaldehyd suspendiert. Dazu gibt man 5 ml 50% wäßriges Natriumhydroxid und rührt die Mischung 3 h bei Raumtemperatur. Die Reaktionsmischung wird in ein Gemisch von 20 ml Ethylacetat und 20 ml Wasser gegossen. Die resultierende Mischung wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2,0 eingestellt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt, mit Wasser und Ethylacetat in dieser Reihenfolge gewaschen und aus Essigsäure umkristallisiert. Man erhält 2,2 g (Ausbeute 75,6%) 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-vinyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon.

Fp. 210 bis 212° C (umkristallisiert aus Essigsäure); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3520, 3250, 1625, 1490, 1340, 1155, 1120.

(2) 2,0 g 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-vinyl-2-hydroxy-4-methylsulfonylamino-5-phenoxyphenylketon werden in 20 ml Methanol suspendiert. Dazu gibt man 3,7 ml einer 15%igen wäßrigen Natriumhydroxidlösung, um eine Lösung zu erhalten. Man tropft während 10 min bei 0 bis 5°C 2,5 ml einer 15%igen wäßrigen Wasserstoffperoxid-Lösung zu und rührt die Mischung 10 h bei der gleichen Temperatur. Die Reaktionsmischung wird in ein Gemisch von 50 ml Ethylacetat und 50 ml Wasser gegossen. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 200/1-Gemisch von Chloroform/Methanol). Man erhält 220 mg (Ausbeute 10,7%) 3-Hydroxy-7-methylsulfonylamino-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. 222 bis 223,5°C (umkristallisiert aus Acetonitril); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3225, 1630, 1490, 1320, 1210, 1160, 1120.

#### Beispiel 18

(1) 3,47 g 2-Hydroxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 50 ml Essigsäure suspendiert. Dazu gibt man 1,67 ml konz. Salpetersäure (spezifisches Gewicht = 1,38) und rührt die Mischung 20 min bei 100 bis 110°C. Die Reaktionsmischung wird in 300 ml Eis-Wasser gegossen. Die resltierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt, mit Wasser gewaschen und aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 800 mg (Ausbeute 20,4%) 2-Hydroxy-7-methylsulfonylamino-3-nitro-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 228 bis 230°C (Zers.).

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3300, 1755, 1740, 1620, 1600, 1535, 1485, 1440, 1390, 1330, 1205, 1145.

(2) 3,92 g 2-Hydroxy-7-methylsulfonylamino-3-nitro-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden mit 80 ml 1N wäßriger Natriumhydroxidlösung vermischt. Die Mischung wird 5 h bei 20 bis 25°C gerührt und der pH der Mischung mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf 5 eingestellt. Dann werden 50 ml Ethylacetat zugesetzt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der resultierende, gelbe Feststoff in N,N-Dimethylformamid aufgelöst. Man gibt 2,62 g N,N-Dimethylformamid-dimethylacetal zu, rührt die Mischung 1 h bei 20 bis 25°C und gießt das Reaktionsgemisch in 300 ml Wasser. Die resultierende Mischung wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2

eingestellt. Der Niederschlag wird mit Wasser g waschen und dann aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 1,54 g (Ausbeute 41%) 3-Nitro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 225 bis 227° C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3170, 3070, 1670, 1620, 1480, 1450, 1330, 1300, 1150.

# **...**

# Beispiel 19

Die in Tabelle 24 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in den Beispielen 7 bis 18 erhalten. Die physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind mit denen der Verbindungen in den Beispielen 1 bis 4 identisch.

Tabelle 24

$$R^{5}-Z$$
 $Q$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{1}-SO_{2}-N$ 
 $R^{3}$ 

R <sup>I</sup>	R <sup>2</sup>	R³	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	<u>z</u>
Me	Н	Н	—OCH <sub>3</sub>		o
Me	н	Н	ОН	desgl.	ο
Me	Н	н	—SCH <sub>3</sub>	desgl.	0
Me	H	н	O TSCH <sub>3</sub>	desgl.	<b>O</b>
Ме	Н	Н	—SCH₃	desgl.	0
Et	н	н	н	desgl.	O
—CF <sub>3</sub>	Н	H	н	desgl.	0
Me	Н	Me .	н	desgl.	0
Me	Н	н	H	√ <sub>N</sub>	0
Me	Н	<b>\_</b>	н		0
Ме	Н	Н	Н	desgl.	H N
Me	н	н	Н		o
Me	н	н	н	N F	o
Me	н	Н	н	F	O
<b>M</b> -	Н	Н	н		0
Me	Н	Н	Н	F—	- 0
Me	н	н	н	CI	o

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup> R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup> Z
Me	н н	Н	CI— 0
Me	н н	н	• ·
Me	н н	н	Me—O
$\bigcirc$	н н	н .	<u>Б</u> о
Me	н н	—NH₂	о F
Me	н н	—NH₂	0
Ме	н н	NH₂	$F \longrightarrow F$ 0
Me	н н	−NH₂	F 0
Me	н Ме	-NH <sub>2</sub>	· •
CICH <sub>2</sub> —	н н	NH <sub>2</sub>	· •
Et	н н	NH₂	CI O
Me	н н	NH₂	
Ме	н н	−NH₂	CI— O
Me	н н	—NH₂	• • •
Me	н н	-NH <sub>2</sub>	Me O
Me	н н	—ncно н	o F
Me	н н	— NCHO Н	•

R <sup>I</sup>	R <sup>2</sup> R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup> Z
Me	н н	—NCHO Н	F— 0
Me	н Ме	— NCHO Н	0
Me	н н	—NAc H	0 F
Ме	н н	—NCHO Н	F 0
CICH <sub>2</sub> —	н н	—NCHO H	0
		H —NCO	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Me	н н	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>       CO <sub>2</sub> H	desgl. O
Et	н н	—NCHO Н	desgl. O
—CF <sub>3</sub>	н н	—NCНО Н	desgl. O
Me	H H:	— NCHO Н	•
Me	н н	—ncho н	CI— 0
Me	н н	—NCHO Н	•
Me	н н	—NCНО Н	ме——— О F
Me	н н	Me —NCHO	
Me	н н	Me —NCHO	F
Me	н н	Et NCHO	

<u></u>	$R^2$ $R^3$	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	<u>z</u>
Me	нн	Me —NAc		O
Me	н н	—NCHO     CH₂     CO₂Me	desgl.	0
Me	н н	—NHCHO   (CH <sub>2</sub> );   CO₂Et		0
Me	н н	-NCO-O		0
Ме	н н	— NH     CO     CO₂Et		o
Me	н н	Me —N Me	$\bigcirc$	o
Me	н н	-N_		O
Me	н` н	—инон	desgl. F	0
Me	н н	—СНО	<b></b> ✓-	F
Me	н н	—сно	F	<b>&gt;</b> (
Me	н Ме	—CONH₂	$\bigcirc$	(
Me	н н	—CONMe H	desgl.	•
Me	н н	-con-		- '
Me	н н	-conh-		-
		— CONOM		<b>-</b> .

R <sup>I</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	
<del></del>			Me		
М	н	н	-con	$\bigcirc$	0
Me	н	н	_con	$\bigcirc$	o
Me	н	н .	-con-N=	$\rightarrow \bigcirc$	0
Me	н	—CF <sub>3</sub>	Н	desgl.	0
Me	Н	Et	Н	desgl.	0
Me	Н	i-Pr	н	desgi.	0
Me	н	$\prec$	н	desgl.	<b>O</b>
Me	н	Н	н	N	0
Me	н	н	Н	CI	<b>)</b> 0
Me	н	н	н	<b>₹</b>	0
Me	н	Н	н .	$\Diamond$	₂Me O NH₂
Me	н	н	н .	i-Pr	0
Me	Н	Н	н	Me	O Me
Me	н	н	н		→ O Me
Me	н	H	н	F—	<b>&gt;</b> − 0
Me		н	н		s
Me		H	_CH₂-	desgl.	0
Me	н	. <b>H</b>	Et	desgl.	0

R <sup>I</sup>	$\mathbb{R}^2$ $\mathbb{R}^3$	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	z
Ме	н н	i-Pr	Me	0
Мe	н н	— NСНО Н	$\rightarrow$	- O
Me	н н	—NCHO Н	F—	- 0
Me	н н	— NCHO Н		S
Me	н н	NAc H	F	0
Me	н н	−C=NOH H	desgl.	O
Me	н н	−c=noh H	F—F	<b>—</b> O
Me	н н	—CN	$\langle \rangle$	O F
Me	н н	-cn	F—	<b>—</b> 0
Me	н н	Н	desgl.	0
Me	Ac H	н		o
Me	н н	Me	desgl.	0
Me	н н	—NH₂	desgl.	0
Me	н н	— NCHO Н	desgl.	0
Me	н н	Me —NCHO	desgl.	0
Me	н н	—NMe H	desgl.	0
Me	н н	— NEt H	desgl.	0
Me	н н	—NCO₂Me H	d sgl.	0

R <sup>1</sup>	$R^2$ $R^3$	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
M	н н	Br		o
	н н	Cí	desgl.	O
Me Me	н н	—NCONH₂ H	desgi.	0
Me	н н	Me —NCONH₂	desgl.	0
Me	Ac H	_N	desgl.	o
Me	н н	—NCHO     CH₂     CO₂H	desgl.	0
Me	H Br	— NH <sub>2</sub> (Bromwasserstoff- säuresalz-Form)	desgl.	0
Me	H Br	—NCHO Н	desgl.	0
Me	н —ОМе	-NCHO	desgl.	0
Me	н —он	-NCHO	desgl.	0
Me	н —си	H NCHO H	desgl.	0
Me	н н	$-\mathbf{n}$	desgl.	o
Me	н н	-N	desgl.	o
Me	н н	—CONH₂	desgl.	0
Me	н —соон	н .	desgl.	0
Me	H —CONH <sub>2</sub>	H	desgl.	O
Me	н —СН2ОН	н .	desgl.	O
Me	H —NCOOE	н	desgl.	C
Me	H —NCOOL	Bu H	desgl.	C
Me	н — NCHO Н	н	desgl.	C

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup> R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
Me	H —NAc	н	$\bigcirc$	ο
Me	H —NH <sub>2</sub>	Н	desgl. F	0
Me	Н Ме	н	F—	- 0
Me	н н	—СН₂ОН		0
Me	н н	-CH=CH-	desgl.	0
Ме	н н	—CHCH₃	desgl.	0
		о́н		0
Me	н н	—CH2NA¢ H	desgl.	0
Ме	н н	—CH₂NH₂	desgl.	0
Me	н н	T <sub>s</sub> <sup>N</sup>	desgl.	0
Me	н —он	н	desgl.	0
		M		
Ме	н н	-N=CHN M	desgl.	0
Me	н н	—NCCHCH <sub>3</sub> H∥   OOH	desgl.	0
Me	н н	-NCCHCH <sub>3</sub> H     ONH <sub>2</sub>	desgl.	0
Ме	нн	—NSO₂Me H	desgl.	0
Me	н 🍑	ОМе -ОМе —ОН	desgl.	он
Ме	н н	Н	NH	C
Me	н н	н		c

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	
				H NAc	
Me	H	H	<b>H</b>	H NCHO	0
Me	н	н	н	OMe	0
Me	н	н	н		0
Me	н	Н	Н	MeO — Me	<b>⊢</b> 0
Me	Н	н	Н	ОН	0
Me	H	н	H	ОМе	0
Me	н	н	—NCHO Н	$\leftarrow$	Ó
Me	Н	Н	-c=NOH		0
Me	Н	Н	—CN	desgl. F	0
Me	н	н	—CONH₂	F	o
Me	н	H	-CONH <sub>2</sub>	F—	- 0
Me	Н	—он	-NO <sub>2</sub>		0
Ma	H	H	-NO₂	desgl.	0
Me CH₂=CH-	Н	· .	Н	desgl. F	0
Me	A	с Н	Н	F————	- 0
Me	A	с Н	—NCHO Н	F	- 0

R <sup>I</sup>	R²	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	. R <sup>5</sup>		
Me	Bz	н	Н	<b>\_</b>	O	5
Me	Me	Н	Н	desgl.	0	
Me	Н	н	NH     CO     (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>     CH <sub>2</sub> CI	desgl.	. 0	10
Me	Н	н	0 -N	desgl.	<b>o</b>	20
Me	•	Н	-CON N H N H	desgl.	o	25
Me	Н	-CON N N	н	desgl.	0	30
Me	н	н	N N H	desgl.	0	35
Me	Н	—NH₂	—CONH₂	desgl.	0	10
		Me	Me	desgl.	0	

Beispiel 20

(1) 8,0 g Natriumhydroxid werden in 240 ml Wasser aufgelöst. In dieser Lösung löst man 24,3 g 3-Acetylamino-4-phenoxyphenol und gibt 10,9 g 3-Chlorpropionsäure zu. Die Mischung wird 30 min refluxiert, das Reaktionsgemisch mit Wasser gekühlt und die resultierenden Kristalle werden durch Filtration entfernt. Das Filtrat wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 9 eingestellt und mit zwei 50 ml-Portionen Ethylacetat gewaschen. Die wäßrige Schicht wird abgetrennt, mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und mit 200 ml Ethylacetat extrahiert. Der Extrakt (die organische Schicht) wird mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und die resultierenden Kristalle werden mit Diethylether gemischt.

Die dabei erhaltenen Kristalle werden durch Filtration gesammelt. Man erhält 10,0 g (Ausbeute 31,7%) 3-(3-Acetylamino-4-phenoxyphenoxy)-propionsäure, Fp. 138 bis 140°C.

55

65

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3270, 1730, 1630, 1590, 1540, 1475, 1425, 1220;

NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 2,00 (3H, s), 2,68 (2H, t, J=6 Hz), 4,14 (2H, t, J=6 Hz), 6,50-7,92 (7H, m), 7,67 (1H, d, 60 J=2,4 Hz), 9,22 (1H, bs).

(2) Die folgende Verbindung wird auf gleiche Weise wie in Beispiel 1 (2) erhalten.

7-Acetylamino-2,3-dihydro-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on; Fp. 214 bis 215°C (umkristallisiert aus Acetonitril-Ethylacetat);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3305, 1700, 1665, 1615, 1590, 1520, 1438, 1270, 1245, 1220;

NMR (CDCl<sub>3</sub>+d<sub>6</sub>-DMSO]  $\delta$ : 2,16 (3H, s), 2,69 (2H, t, J=6 Hz), 4,49 (2H, t, J=6 Hz), 6,75-7,54 (5H, m), 7,19 (1H, s), 8,06 (1H, s), 9,32 (1H, bs).

(3) Die folgende Verbindung wird auf gleiche Weise wie in Beispiel 1(3) erhalten.

7-Acetylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on;

Fp. 233 bis 235°C (umkristallisiert aus Chloroform-Ethanol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 3060, 1695, 1635, 1510, 1435, 1303, 1245, 1210; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 2,22 (3H, s), 6,24 (1H, d, J=6 Hz), 7,10-7,63 (6H, m), 8,21 (1H, d, J=6 Hz), 8,53 (1H, s), 9,91

(4) 2,95 g 7-Acetylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 30 ml N,N-Dimethylformamid aufge-

Dazu gibt man unter Eiskühlung 440 mg Natriumhydrid (Reinheit 60%) und rührt die Mischung bei der gleichen Temperatur, bis die Bildung von Wasserstoffgas beendet ist. Dann tropft man 1,26 g Methansulfonylchlorid zu und rührt die Mischung 1 h bei 20 bis 25°C. 200 ml Wasser und 200 ml Ethylacetat werden zugesetzt. Die organische Schicht abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 3,22 g (Ausbeute 86,1%) 7-(N-Acetyl-N-methylsulfonylamino)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 166

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1700, 1640, 1620, 1480, 1445, 1360, 1295, 1155; NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2,12 (3H, s), 3,40 (3H, s), 6,30 (1H, d, J = 6 Hz), 7,11 - 7,63 (7H, m), 7,86 (1H, d, J = 6 Hz).

# Beispiel 21

2,95 g 7-Acetylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 30 ml N,N-Dimethylformamid aufgelöst. 20 Dazu gibt man unter Eiskühlung 1,35 g Kalium-tert.-butoxid und rührt die Mischung 30 min bei der gleichen Temperatur. Dann tropft man 1,55 g Ethansulfonylchlorid zu und rührt die Mischung 1 h bei 20 bis 25°C. 200 ml Wasser und 200 ml Ethylacetat werden zugesetzt. Die organische Schicht wird abgetrennt und das Lösungsmittel durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden mit 20 ml einer 1N wäßrigen Natriumhydroxidlösung und 10 ml Ethanol vermischt. Das Gemisch wird 2 h refluxiert und mit 100 ml Wasser und 100 ml Ethylacetat versetzt. Die Mischung wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 5/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält 0,75 g (Ausbeute 21,7%) 7-Ethylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. 216 bis 218°C (umkristallisiert aus Ethanol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3070, 1620, 1582, 1490, 1455, 1335, 1200, 1155, 1138;

NMR (CDCl<sub>3</sub>+d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 1,37 (3H, t, J=7,2 Hz), 3,25 (2H, q, J=7,2 Hz), 6,22 (1H, d, J=6 Hz), 7,01-7,47 (5H, m), 7,68 (1H, s), 7,76 (1H, s), 7,93 (1H, d, J=6 Hz), 9,21 (1H, bs).

# Beispiel 22

(1) Man vermischt 29,7 g 7-Acetylamino-2,3-dihydro-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, 30 ml Ethanol und 300 ml 6N Chlorwasserstoffsäure und refluxiert die Mischung 1 h. Das Reaktionsgemisch wird in 31 Eis-Wasser gegossen. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 23,5 g (Ausbeute 92,2%) 7-Amino-2,3-dihydro-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 154 bis 155°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3470, 3330, 1655, 1610, 1570, 1500, 1460, 1320, 1300, 1255.

(2) Man löst in 200 ml Pyridin 25,5 g 7-Amino-2,3-dihydro-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und tropft in die bei 20 bis 25°C gehaltene Lösung 12,6 g Methansulfonylchlorid. Die Mischung wird 12 h bei der gleichen Temperatur umgesetzt. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand in 200 ml Ethylacetat aufgelöst. Die Lösung wird mit zwei 500 ml-Portionen einer 1N wäßrigen Natriumhydroxidlösung extrahiert. Die Extrakte (die wäßrigen Schichten) werden vereinigt, mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und mit zwei 300 ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte (die organischen Schichten) werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Methanol umkristallisiert. Man erhält 27,0 g (Ausbeute 81,1%) 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-

Die Eigenschaften (Schmelzpunkt und IR) dieser Verbindung stimmen mit denen der in Beispiel 1(2) erhaltenen Verbindung überein.

Die in den Tabellen 25 und 26 aufgeführten Verbindungen werden in gleicher Weise erhalten.

60

# 38 34 204

Tabelle 25

$$R^1-SO_2-N$$

$R^{I}$	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>
CICH <sub>2</sub> — Et CH <sub>2</sub> =CH—	158-160 [IPA] 174-175 [Ethanol] 132-136 (Zers.) [Ethyl-acetat-IPE]	3150, 1660, 1610, 1480, 1440, 1255, 1190, 1160, 1140 3020, 1665, 1620, 1500, 1450, 1330, 1270 3050, 1660, 1605, 1485, 1325, 1265, 1220, 1135

Bemerkung:

\* 2-Chlorethansulfonylchlorid wird anstelle von Methansulfonylchlorid verwendet.

Tabelle 26

$$R^{5}-O$$
 $R^{4}$ 
 $R^{1}-SO_{2}-N$ 
 $R^{3}$ 

R <sup>I</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>S</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>
Me	Н	Н	F F	131-132 [Ethanol]	3240, 1670, 1610, 1490, 1440, 1325, 1255
Me	Н	H		146-147 [Ethanol]	3100, 1670, 1490, 1325, 1270, 1145
Me	н	Н	F—	167-168 [Ethanol]	3175, 1670, 1615, 1490, 1440, 1340, 1260
Me	н	н	$\bigcirc$	143-144 [Methanol]	3120, 1665, 1610, 1485, 1440, 1320, 1265, 1215, 1160, 1135
—CF <sub>3</sub>	н	н	<u> </u>	128-130 [IPE]	3140, 1680, 1610, 1480, 1440, 1370, 1260, 1230, 1210, 1200, 1135
Me	Me	н	$\bigcirc$	144-145 [Ethanol]	1665, 1610, 1495, 1440, 1320, 1260, 1215, 1135
Me	н	н	CI	130-131 [Ethanol]	3230, 1680, 1610, 1470, 1440, 1320, 1255, 1160
Ме	H	н	CI	144~146 [Ethanol]	3250, 1670, 1610, 1480, 1440, 1340, 1255, 1160
Me	н	н	Me	157-159 [Toluol]	3230, 1690, 1610, 1480, 1440, 1340, 1260, 1160 3250, 1680, 1615, 1490, 1440, 1340,
Me	H	Н	Me F	120-121 [Toluol]	1320, 1260, 1135
Me	н	Н	F	163,5-165 [Ethanol]	3220, 1665, 1605, 1575, 1495, 1420
Me	H	Br	$\bigcirc$	137-140 [Toluol]	3250, 1680, 1610, 1485, 1325, 1260, 1205
Ме	Н	—оме		139-141 [Ethanol]	3230, 1680, 1610, 1490, 1450, 1330, 1260, 1210, 1150
Ме	Н	—SMe		126-128 [Ethan I]	3250, 1690, 1610, 1480, 1440, 1340, 1260, 1220, 1160, 1140

# Beispiel 23

Die in Tabelle 27 gezeigten Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Beispiel 20, 21 oder 22 erhalten. Die physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind mit denen der Verbindungen in den Beispielen 1 bis 4 identisch.

Tabelle 27

$$R^{5}-Z \longrightarrow 0 \qquad R^{4}$$

$$R^{1}-SO_{2}-N \qquad \qquad R^{3}$$

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
			**		. 0
Мс	Н	H	H		
Me	H	н	OMe	desgl.	0
Me	Н	Н	—SMe	desgl.	0
			o 1		
Ме	н	Н .	—ŠMe	desgl.	0
MIC			O "		
	Н	Н	O     SMe       	desgl.	. 0
Me	п				
	•••	**	н	desgl.	0
Et	H.	H	н	desgl.	0
-CF <sub>3</sub>	H H	H Me	Н	desgl.	0
Me			н		0
Me	Н	H	11	N	
Me	Н		н		0
MIC				_	н
Me	Н	Н	H	desgi.	N
				CF <sub>3</sub>	
		,			o
Me	Н	Н	Н		
	н	Н	н		0
Me	п			N-Z	
				F	
	**	u	н		0
Me	Н	H	. <del>22</del>	<u> </u>	
				F	
<b>M</b> -	Н	Н	н		0
Me	п	1.			_
Me	н	н	н	F—	0

R <sup>1</sup>		R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
				Cı	
Me	н	Н	н		o
Me	Н	н	н	CI	ο
				Me	
Ме	H	н	н		0
Me	н	н	н	Me—	. 0
<b>◯</b>	н	н	н .		0
Me	н	Н	— NCHO Н	F	0
Me	н	н	desgl.	F	
Me	н	н	. desgi.	F——	0
Me	н	Me	desgl.		o
Me	Н	Н	—NAc H	desgl.	0
Me	н	Н	— NCHO Н	F F	o
CICH <sub>2</sub> —	н	Н	desgi.		o
Me	н	н	H —NCO   (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	desgl.	C
E•	н	н	CO₂H —NCHO	desgl.	c
Et CF <sub>3</sub>	н	Ĥ	H desgl	desgl.	C
M	н	н	desgi.	CI	(

R <sup>I</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup> R <sup>5</sup>	Z
Me	Н	Н	-NCHO CI-	· 0
Me	H	н	desgl.	o
Me	Н	н	desgl. Me	<b>&gt;</b> 0
Me	Н	н	Me —NCHO	0
Me	н	H	desgl.	<b>→</b> 0
Me	н	н	-NCHO	o
Me	н	Н	Me —NAc desgl.	. 0
Me	Н	Н	—NCHO desgl.	<u>.</u> <b>O</b>
Me	н	н	ĊH <sub>2</sub>     CO <sub>2</sub> Me 	O
Me	н	н	-NCO-desgl.	O
Me	Н	н	— NH desgl.     CO 	0
			ĊO₂Et Me	
Ме	н	H	—N desgl.	0
<b>Me</b>	н	н	— N desgi.	о О
Me	н	H.	—NHOH desgl.	. 0
Me	н	н	-сно <del>Г</del>	<b>-</b> 0

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
				F	
Мe	н	Н	—сно	F—	0
Me	н	Me	—CONH <sub>2</sub>		o
Мe	н	Н	—CONMe H	desgl.	0
Мe	Н	Н	-con-√	desgl.	O
Me	Н	Н	-con-O	desgl.	o
Me	н	Н	— CONOMe H	desgl.	o
Me	Н	н	—CON Me	desgl.	C
Ме	н	н	-con	desgl.	C
Me	н	Н	-con	desgl.	. (
M-	Н	CF <sub>3</sub>	н	desgl.	(
Me Me	н	Et	Н	desgl.	(
Me	Н	— i-Pr	Н	desgl.	(
Me	н	$\overline{}$	н	desgl.	(
Me	н	н	н	N	
Me	н	Н	н	CI	
Me	н	Н	H		
				S CO₂Me	<b>;</b>
Me	н	н	н	CONH	
Me	н	н	. н		4

R <sup>t</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
				i-Pr	
M	н	н	н		0
М	**	•-		Me Me	
		T.	н		0
Me	Н	Н		M	[e
			77	F	. 0
Me	Н	Н	Н		c
Me	н	Н	Н		S
Me	Н	н	_CH₂—	desgl.	0
Me	н	н	Et	desgi.	. 0
Me	• н	н		desgl.	. 0
Me	н	H	— i-Pr	desgl.	0
				Me	0
Me	н	Н	—NCHO Н		. 0
			·	, M	Мe
Me	н	н	desgl.	F—	<b>-</b> 0
	Н	н	desgl.		S
Me		••		· F	
8	••		NAc		.0
Me	Н	Н	N	desgl.	
Me	H	Н	—CN		
	**	u	—CN	F—	_ (
Me	Н	H	н	desgl.	
Me	H H	H Me	Me		C
Me		н	— NCHO	desgl.	
Me	H	11	H		
Me	н	н	Me —NCHO	desgl.	y (

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	<u>z</u>
Me	Н	н	—NCO₂M H	$\bigcirc$	O
Ме	н	н	Br	desgi.	0
Ме	Н	Н	CI	desgl.	O
Me	Н	н	—NCONH₂ H	desgl.	0
Ме	Н	н	Me —NCONH <sub>2</sub>	desgl.	0
Me	Ac	Н	-N	desgi.	0
Me	н	н	— NCHO	desgl.	o
	•		ĊH₂   CO₂H		
Me	Н	Вт	-NCHO	desgl.	0
Me	н	—OMe	desgl.	desgl.	O
-	Н	—ОН	desgl.	desgl.	. 0
Me Me	H =	—CN	desgl.	desgl.	• 0
Me	н	н	-N	desgl.	0
Me	н	Н	$-$ N $\longrightarrow$	desgl.	o
	н	н	—СНО	desgl.	o
Me	н	н	— COOE	desgl.	0
Me	н	н	-соон	desgl.	0
Me	Ac	Me	— COOEt	desgl.	0
Me	Н	Me	соон	desgl.	O
Me	н	Н	— CONH₂	desgi.	0
Me	н	н	Ac	desgl.	.0
Me Me	н	— COOEt	Н	desgl.	0
Me Me	н	—соон	н	desgl.	0
Me	н	—CONH₂	Н	desgl.	0
Me	н	-NCOOE	н	desgl.	0
Me	. Н	— NCOOt—Bu H	Н	desgl.	0
Me	н	—NCHO Н	Н ,	desgl.	0

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
Me	Н	—NAc H	Н	F	O
Me	Н	Me	н	F—	0
Me	н	Н	-сн=сн-		0
Me	. <b>H</b>	н	— CH₂NAc H	desgl.	0
Me	<b>H</b>	н	₹ <mark>»</mark>	desgl.	0
Me	H	н .	-N=CHN Me	desgl.	o
Me	н	н	—NSO₂Me H	desgl.	0
Me	н	н	н	H NAC	0
Me	н	н	<b>H</b>	H	o
Me	Н	н	H	ОМе	o
Me	н	H	н	$\Diamond$	o
Me	Н	н	н	MeO —	<b>—</b> 0
Me	н	Н	н	Me OM	o
: Me	н	н .	—NCHO Н		0

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
Me	. Н	н	—CN	$\bigcirc$	0
Me	н	н	—CONH₂	F F	o
Me	Н	н	CONH₂	F—	o
Me	Н	Н	-NO <sub>2</sub>		. 0
CH₂=CH-	н	Н	Н	desgl.	O
Me	Ac	Н	Н	F—	o
Me	Ac	Н	—NCHO н	desgl.	0
Me	Bz	н	н		0
Me	Me	Н	н	desgl.	0
Me	Н	н	—NH     CO     (CH₂)₂	desgl.	
Me	н	Н	ĊH₂CI O —N	desgl.	o
Me	н	н	-con-N-N H N H	N desgl.	0
Me	н	$-\operatorname{con}_{H} \stackrel{N-N}{\underset{H}{\swarrow}}$	N H	desgl.	a
Me	н	Н	N-N N	desgl.	C
Me	Н	н	N H Me	desgl.	C

## Beispiel 24

(1) 6,7 g 4-Methoxy-2-methylsulfonylaminophenol werden in 60 ml Methylenchl rid aufgelöst. Dazu gibt man 7,3 g Acetylchlorid und kühlt die Mischung auf 5°C ab. Dazu gibt man portionsweise 16,5 g Aluminiumchlorid während 30 min bei 5 bis 10°C und rührt die Mischung 1 h bei 5 bis 10°C und eine weitere Stunde bei 20 bis 25°C. Die Reaktionsmischung wird in 200 ml Eis-Wasser gegossen. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und dann aus Acetonitril umkristallisiert. Man gewinnt 3,6 g (Ausbeute 41%) Methyl-5-acetoxy-2-hydroxy-4-methylsulfonylaminophenylketon, Fp. 205 bis 206,5°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1760, 1635, 1580, 1495, 1365, 1320, 1190.

(2) 2,0 g Methyl-5-acetoxy-2-hydroxy-4-methylsulfonylaminophenylketon werden in 14 ml Ethyl-o-formiat suspendiert. Dazu tropft man unter Eiskühlung während 10 min 2,0 g 70%ige (Gew./Gew.) Perchlorsäure und rührt die Mischung 1,5 h bei 20 bis 25°C. Das Reaktionsgemisch wird mit 20 ml Diisopropylether vermischt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und mit 20 ml Wasser vermischt. Die Mischung wird 5 min refluxiert und dann abgekühlt. Dazu gibt man 50 ml Ethylacetat. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand in 14 ml einer 1N wäßrigen Natriumhydroxidlösung aufgelöst. Die Mischung wird 30 min bei 20 bis 25°C gerührt und die Reaktionsmischung mit 6N Chlorwasserstoffsäure auf pH 2 eingestellt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus einem Lösungsmittelgemisch von N,N-Dimethylformamid und Wasser umkristallisiert. Man erhält 1,0 g (Ausbeute 59%) 6-Hydroxy-7-methylsul-

fonylamino-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. > 250°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3300, 3250, 1620, 1595, 1460, 1425, 1400, 1330, 1300, 1255.

(3) 200 mg 6-Hydroxy-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on werden in 2 ml N,N-Dimethylformamid aufgelöst. Dazu gibt man 390 mg Brombenzol, 113 mg Kaliumcarbonat und 52 mg Kupferpulver und rührt die Mischung 1,5 h bei 150°C. Die Reaktionsmischung wird in 10 ml Eis-Wasser gegossen und der pH der Mischung mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf 2 eingestellt. Dazu gibt man 10 ml Ethylacetat. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck abgetrennt und der Rückstand aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 210 mg (Ausbeute 80%) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Die Eigenschaften (Schmelzpunkt, IR und NMR) dieser Verbindung stimmen mit denen der in Beispiel 1(3) erhaltenen Verbindung überein.

# Beispiel 25

Die in Tabelle 28 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Beispiel 24(3) erhalten.

Die physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind mit denen der Verbindungen in den Beispielen 1 bis 4 identisch.

65

40

45

50

55

Tabelle 28

$$R^{5}-Z \longrightarrow 0 \qquad R^{4}$$

$$R^{1}-SO_{2}-N \qquad \qquad R^{3}$$

				R <sup>5</sup>	
R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	K*	
Me	Н	н	—OMe		0
Me	Н	Н	—ОН	desgl.	0
Me	H	н	—SMe	desgl.	0
MC			<b>o</b> †		
Ме	Н	н	SMe	desgł.	0
	•		O    \$Me		
Me	н	Н	— SMe	desgl.	0
MC			0		
Et	н	Н	н	desgl.	0
— CF <sub>3</sub>	н	Н	н	desgl.	0
Me	H.	Me	Н	desgl.	0
Me	н	Н	Н	N	0
Me	н		н		O
Me	н	н	н	desgl. CF <sub>3</sub>	H
Me	н	H	н		C
Me	н	н	н	$\langle \rangle$	(
Me	н	н	Н	F	(
 141.0	·			F	
Me	H	Н	Н		
Me	н	Н	н	F—	ļ
		•			

Į1	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>S</sup>	Z
				C1	
Мe	н	 <b>H</b>	н	$\Diamond$	o
	н	H	н	CI—	0
Ме	п	11		Me	
	<b>H</b> .	н	н		o
Me			н	Me—	. 0
Me	H	Н	11		a
	H	Н	Н		·
				F	
Me	H	Н	—NH₂		C
				F	
Ме	H	<b></b>	-NH <sub>2</sub>		(
Me	н	н	NH <sub>2</sub>	F—	(
				F	
Me	н	Н	—NH <sub>2</sub>	F—	(
Me	·H	Me	NH₂		(
CICH <sub>2</sub> —	Н	н	-NH <sub>2</sub>	desgl.	
Et	Н	Н	NH₂	desgl.	
			—NH₂		
Me	H	H			
Ме	Н	H	−NH <sub>2</sub>	CI	-
			¥-	Me	
Me	H	H	—NH₂		
Me	н	н	NH <sub>2</sub>	Me—	

$R^1$	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
		*		F	
Me	Н	н	—NCHO Н	$\bigcirc$	0
			••	F	
Me	Н	н	desgl.		0
Me	H	н	desgi.	F—	0
Me	н	Ме	desgl.		0
Me	н	Н	—NAc H	desgl.	
			11	F	
Me	н	Н	—NCHO Н	F—	0
CICH <sub>2</sub> —	Н	Н	— NCHO	<b>\_</b>	O
Cicin			H H		_
Me	н	н	NCO 	desgl.	0
			СО³Н   (ÇНॐ		
Et	н	н	—NCHO Н	desgl.	0
—CF <sub>3</sub>	Н	Н	desgl.	desgl.	0
·			·	CI	
Me	н	Н	desgl.		O
Me	н	Н	desgl.	CI	O
			·	Me	
Me	н	н	desgl.		
Me	н	н	desgl.	Me—	О О
		·		F	
Me	н	н	Me —NCHO		0
Me	н	н	desgl.	F—	0

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	. R <sup>4</sup>	R <sup>S</sup>	Z
			Et		o
Ме	H	Н	— NCHO		
		**	Me —NAc	desgl.	. 0
Me	H H	H H	-NCHO	desgl.	0
Me	n	••	CH <sub>2</sub>		
			[ CO₂Me		
	¥Ŧ	 <b>H</b>	—NCHO	desgl.	. 0
Ме	Н	11	(CH <sub>2</sub> ),		
			CO <sub>2</sub> Et		
			_NCO-(O	desgl.	C
Me	H.	Н	H H		
Me	H	н	−NH	desgl.	C
			င့်ဝ		
			CO <sub>2</sub> Et		
			Me		
Me	Н	Н	_N	desgl.	(
MC			Me		
	н	H	_N		(
Me			— NНОН	desgl.	
Me	Н	H	—NAON	F	
Me	H	Н	—СНО		
		·		F	
	Н	н	—СНО	F—	-
Me	**	••			
Me	H	Me	CONH <sub>2</sub>		
Me	н	н .	—CONMe H	desgl.	
			1	desgl.	
Me	Н	Н	-con-		
M-	Н	<b>H</b>	-con - (	desgl.	
Me			H CONOM	desgl.	
Me	H	H	—CONOM H	G	

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	<u>z</u>
			Me		
Me	н	н	_con		0
-			Me		
Me	н	н	-con	desgl.	0
			-con-N-	desgl.	0
Me	Н	Н	-con-		_
Me	H	CF <sub>3</sub>	H	desgi. desgl.	0
Me	Н	Et	Н	desgl.	0
Me	Н	—i-Pt	Н		0
Ме	Н	$\prec$	Н	desgl.	J
Me	н	н	н	N	0
	*		н	CI—N	o
Me	Н	Н			_
Me	Н	Н	н	<_s>	0
				CO₂Me	
			н		C
Me	Н	Н	n	CONH₂	
				CONII	
Ме	н	Н	Н		C
1410				i-Pr	
	**	บ	н		C
Me	Н	Н		Me Me	
				<b>—</b>	
Me	н	н	Н	<b>✓</b>	•
				Me	
Me	н	н	н	F—	•
Me			н		:
Me	Н	Н			
Me	н	н	-CH₂-	desgl.	

	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
R <sup>I</sup>	К				
Me	Н	н	Et		• 0
				desgl.	0
Me	Н	H			0
Ме	H	H	—i-Pr	desgl. Me	J
			2010		0
Me	H	Н	—ncho н	M	٠
			•	✓ M	
Me	н	н	desgl.	F—	. 0
<b>N</b> 6 -	н	Н	desgl.		S
Me	**		-	F	
				$\prec$	o
Me	H	H	—NAc H		
Me	н	н	—С=NOH Н	desgl.	0
				F	
			desgl.	F—	_ 0
Me	Н	H	desgi.	F	
					0
Me	Н	Н	—CN		
				F	
Me	H	н	—CN	F—	- 0
Me	H	н	н	desgl.	0
Me	н	Me	Me		0
		Н	Н	desgl.	o
Me	Ac H	H	Me	desgl.	0
Me	н	н	$-NH_2$	desgl.	0
Me	н	н	—NCHO	desgl.	0
Me	п	-1	H		
	IJ	Н	Me —NCHO	desgl.	0
Me	H		—NM	desgi.	0
Me	H	H	H		

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
Me	н	н	— NEt H	$\bigcirc$	0
Me	н	Н	—NCO₂Me H	desgl.	0
Me	н	Н	Br	desgl.	0
Me	H	Н	Cl	desgi.	0
Me	Н	Н	—NCONH₂ H	desgl.	0
Me	н	н	Me —NCONH <sub>2</sub> O	desgl.	0
Me	Ac	н	-N	desgl.	0
Me	Н	Н	—NCHO     CH₂	desgl.	0
Me	н	Вг	CO₂H  — NH₂ (Bromwasserstoff- säuresalz-Form)	desgi.	0
Me	н	Br	— NCHO Н		O
Me	н	—OMe	desgl.	desgl.	O
Me	н	—он	desgl.	desgl.	0
Me	H	—CN	desgl.	desgl.	0
Me	н	н	-N	desgl.	O
Me	н	н	-N	desgl.	C
	н	н	 —СНО	desgl.	C
Me	н Н	Н	—COOE	desgl.	C
Me	н	Н	<b>—соон</b>	desgl.	(
Me		Me	—COOE	desgl.	(
Me	Ac H	Me	—соон	desgl.	(
Me	н Н	Н	—CONH₂	desgl.	(
Me	H	Н	Ac	desgl.	
Me	Н	— COOEt	н	desgl.	
Me	Н	—соон	н	desgl.	
Me	н	—CONH₂	• <b>н</b>	desgl.	
Me Me	н	—CH₂OH	Н	desgl.	

		_			
$\overline{R^{l}}$	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	z
м	н	—NCOOE H	Н		0
Me	н	—NCOOt—Bu	н	desgl.	0
Me	Н	H —NCHO	н	desgl.	0
Me	н	H NAc H	Н	desgl.	0
Me	Н	—NH₂	Н	desgl.	0
Me	н	Me	н	F—	o
Me	Н	н .	—CH₂OH	$\bigcirc$	O
Me	н	н	-CH=CH-	desgl.	O
Me	Н	. " <b>H</b>	—CHCH <sub>3</sub>	desgl.	0
Me	н	н	ÓH — CH2NA¢ H	desgl.	o
Me	Н	н	CH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>	desgl.	Ō
Me	н	н	$\langle s \rangle$	$\bigcirc$	Ο
Me	н	—он	H Me	desgl.	Ö
Me	н	Н	_N=CHN	desgl.	O
Me	Н	н	-NCCHCH; H     O	desgl.	o
Mc	Н	н	OH —NCCHCH₃ H∥   O	desgl.	o
Ме	н	H	ŃH₂ —NSO₂Me H	desgl.	o
		OMe		ا ا	o
Me	H	ОМе	—ОН	desgi.	•

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	
				соон	
Me	Н	Н	Н	<u></u>	0
Ме	н	Н	Н	NH <sub>2</sub>	0
Me	Н	н	н	H NAc H NCHO	· O
Me	н	н	н .	OMe	0
Me	н	н	н .		• 0
Me	н	н	н	MeO-	- 0
Me	н	н	н	Ме	C
Me	н	н	н	ОМе	c
Me	Н	н	— NCHO Н	$\Leftrightarrow$	(
Me	н	Н	−C=NOH H		(
Me	н	н	—CN	desgl. F	(
Me	н	н	—CONH₂	F F	(
Me	н	н	—CONH₂	F—	

R <sup>I</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z
	<del></del> · -		NO		o
Me	Н	—ОН	-NO <sub>2</sub>		
Me	H	Н	-NO₂	desgl.	0
CH <sub>2</sub> =CH-	H	H	Н	desgl.	U
				F	
Me	Ac	н	н	F—	0
Me	Ac	Н	—NCНО	desgl.	0
Me	Bz	Н	н		0
			Н	desgl.	o
Me	Me	H	-NH	desgl.	0
Me	H	H		·	
			ĊO ·		
			(ĊH₂)₂		
			CH₂CI		
			ο"		
				desgl.	0
Me	H	Н	_N		
			N-N		
Ме	H	Н	-con-	N 🗼	0
			N H		
ı			Н		
		N-N		desal	o
Me	H	-con	Н	desgl.	
i		N H			
		H	N-N		
	••	T	_/ `N	desgl.	0
Me	H	Н	\ /		
			N H		
. Ma	н	—NH₂	—CONH <sub>2</sub>	desgi.	O
5 Me	11	4-2-6			

Beispiel 26

mino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4- n, Fp. 236 bis 238°C.
IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3340, 3260, 1680, 1615, 1600, 1485, 1460, 1340, 1210, 1150;
NMR (d<sub>6</sub>-DMSO) δ: 3,24 (3H, s), 7,09 – 7,62 (5H, m), 7,35 (1H, s), 7,72 (1H, s), 8,36 (1H, s), 9,28 (1H, s), 9,79 (1H, s), 10,04 (1H, s).

<sup>(1)</sup> Man gibt 27,6 g Ameisensäure zu 30,6 g Essigsäureanhydrid und rührt die Mischung 1,5 h bei 40 bis 45°C. Das Reaktinsgemisch wird tropfenweise zu einer Lösung v n 34,6 g 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, gelöst in 400 ml Methylenchlorid, gegeben. Die Mischung wird 1 h bei 20 bis 25°C noxy-4H-1-benzopyran-4-on, gelöst in 400 ml Methylenchlorid, gegeben. Die Mischung wird 1 h bei 20 bis 25°C gerührt und mit 400 ml Diisopr pylether versetzt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 27,3 g (Ausbeute 73%) 3-Formylamino-7-methylsulfonylamit und aus Acetonitril umkristallisiert.

(2) Man löst 37,4 g 3-Formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on in 370 ml N,N-Dimethylformamid und gibt während 30 min unter Eiskühlung 8,8 g Natriumhydrid (Reinheit 60%) zu. Nach Beendigung der Zugabe wird das Reaktionsgemisch auf 45°C erwärmt und 10 min gerührt. Zu der bei 25 bis 30°C gehaltenen Mischung gibt man tropfenweise 15,6 g Methyljodid und rührt 30 min bei der gleichen Temperatur. Die Reaktionsmischung wird in 2 l Wasser gegossen. Das Gemisch wird mit 200 ml Diethylether gewaschen, mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und mit zwei 500 ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte (die organischen Schichten) werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und über wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und die resultierenden Kristalle werden aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 29,1 g (Ausbeute 75%) 7-Methylsulfonylamino-3-(N-methyl-N-formyl)-amino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 185 bis 186°C.

IR (KBr) cm $^{-1}$ : 1655, 1625, 1610, 1490, 1330, 1275, 1160; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 3,04 (3H, s), 3,24 (3H, s), 7,09-7,62 (5H, m), 7,34 (1H, s), 7,76 (1H, s), 8,09 (1H, s), 8,63 (1H, s), 10,07 (1H, s).

Die in Tabelle 29 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise erhalten. Die physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind mit denen der Verbindungen in Beispiel 4 identisch.

15

20

Tabelle 29

		ĵ	$R^{3}-Z$ $R^{1}SO_{2}N$ $R^{2}$	R <sup>4</sup>		20 25
R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R³	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z	30
Me	н	н	Me —NCHO	F	o	35
Me	н	н	Me —NCHO	F	o	
Me	н	н	Et NCHO	$\bigcirc$	0	40
Me	н	н	Me —NAc	desgl.	o	45.
Me	Н	н	—NCHO   CH₂   CO₂Me	desgl.	o	50
Me	н	н	— NCHO   (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>       CO₂Et	desgl.	O	55

(3) 3,88 g 7-Methylsulfonylamino-3-(N-formyl-N-methyl)-amino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 80 ml Methanol suspendiert. Dazu gibt man 40 ml konz. Chlorwasserstoffsäure und rührt die Mischung 5 h bei 40 bis 45°C. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand mit 300 ml Ethylacetat und 200 ml Wasser vermischt. Die Mischung wird mit gesättigter, wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung auf pH 4 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird unter vermindertem Druck abdestilliert. Die resultierenden Kristalle werden aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 3,32 g (Ausbeute 92,2%) 3-Methylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp.

192,5-193°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3350, 3100, 1600, 1585, 1560, 1480, 1415, 1330, 1275, 1210, 1200, 1140; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO) δ: 2,62 (3H, s) 3,20 (3H, s), 4,50-5,20 (1H, br), 7,07-7,50 (5H, m), 7,34 (1H, s), 7,63 (1H, s), 7,67

(1H, s), 9,88 (1H, s).

Auf gleiche Weise wird die folgende Verbindung erhalten: 3-Ethylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benz pyran-4-on;

Fp. 221 bis 222°C (umkristallisiert aus Ethanol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3340, 3100, 1580, 1555, 1480, 1420, 1215, 1140;

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1,29 (3H, t, J=8,0 Hz), 3,00 (2H, t, J=8,0 Hz), 3,11 (3H, s), 6,70-8,00 (7H, m), 7,35 (1H, s), 7,64 (1H, s), 7,70 (1H, s).

#### Beispiel 27

Zu 70 ml Methylenchlorid gibt man 3,46 g 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Ferner gibt man 870 mg Pyridin zu und kühlt die Mischung mit Eis. Zu dieser Lösung gibt man tropfenweise eine Lösung von 1,04 g Methylchlorcarbonat, gelöst in 30 ml Methylenchlorid, während 10 min. Die Mischung wird dann 30 min bei 20 bis 25°C gerührt und mit 50 ml Wasser versetzt. Die resultierende Mischung wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 2,95 g (Ausbeute 73%) 3-Methoxycarbonylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 233 bis 235° C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3390, 3330, 1720, 1620, 1605, 1525, 1455, 1335, 1210, 1160;

NMR (d<sub>6</sub>-DMSO) δ: 3,23 (3H, s), 3,66 (3H, s), 7,09-7,50 (5H, m), 7,34 (1H, s), 7,72 (1H, s), 8,34 (1H, s), 8,74 (1H, s), 10,00 (1H, s).

#### Beispiel 28

(1) In 100 ml Chloroform werden 3,46 g 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on aufgelöst. Dazu gibt man tropfenweise bei 25 bis 30°C 1,92 g Brom und rührt die Mischung 2 h bei der gleichen Temperatur. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt. Man erhält 3,60 g (Ausbeute 71,1%) 3-Amino-2-brom-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-hydrobromid, Fp. 165°C

ÌR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1620, 1480, 1450, 1350, 1260, 1200, 1150.

(2) 3,06 g Essigsäureanhydrid und 2,76 g Ameisensäure werden vermischt und 1,5 h bei 40 bis 45°C gerührt, um ein gemischtes Säureanhydrid herzustellen. Getrennt werden 5,06 g 3-Amino-2-brom-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-hydrobromid in 100 ml Methylenchlorid suspendiert. Zu der eisgekühlten Lösung gibt man 1,06 g Triethylamin und rührt die Mischung 30 min bei der gleichen Temperatur. Dazu gibt man das obige gemischte Säureanhydrid und rührt die resultierende Mischung 1 h bei 20 bis 25°C. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand mit 200 ml Wasser vermischt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus Ethylacetat-Diisopropylether umkristallisiert. Man erhält 4,15 g (Ausbeute 97,6%) 2-Brom-3-formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 237 bis 238°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3170, 1670, 1635, 1610, 1475, 1440, 1325, 1260, 1200, 1150;

45 NMR (d<sub>6</sub>-DMSO) δ:3,23 (3H, s), 7,04-7,63 (5H, s), 7,23 (1H, s), 7,73 (1H, s), 8,21 (1H, s), 9,63 (1H, s), 10,17 (1H, s). (3) Man löst 510 mg metallisches Natrium in 60 ml Methanol und kühlt die Lösung mit Eis. Dazu gibt man 4,25 g 2-Brom-3-formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und rührt die Mischung 2 h bei 0 bis 5°C. Dazu gibt man 600 ml Wasser. Die resultierende Mischung wird mit 200 ml Ethylacetat gewaschen, mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und mit zwei 300-ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte (die organischen Schichten) werden vereinigt, mit gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 2,87 g (Ausbeute 71%) 3-Formylamino-2-methoxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 188°C (Zers.).

ÎR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1675, 1610, 1560, 1450, 1320, 1260, 1205, 1140; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO) δ: 3,19 (3H, s), 4,17 (3H, s), 7,04-7,61 (5H, m), 7,29 (1H, s), 7,77 (1H, s), 8,16 (1H, s), 9,07 (1H, s),

(4) 2-Brom-3-formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit 1N wäßriger 10,06 (1H, s). um 3-Formylamino-2-hydroxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-Natriumhydroxidlösung umgesetzt, 4H-1-benzopyran-4-on zu erhalten.

Fp. >250°C(Zers.) (umkristallisiert aus Ethanol);

65

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3350, 3280, 1695, 1670, 1620, 1565, 1370, 1340, 1145.

#### Beispiel 29

(1) 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit N,N-Dimethylformamid-dimethylacetal umgesetzt, um 3-(N,N-Dimethylamino)-methylenamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on zu erhalten.

# OS 38 34 204

Fp. 103 bis 104°C (umkristallisiert aus Diethylether);  (R (KBr) cm <sup>-1</sup> : 1630, 1580, 1470, 1430, 1330, 1190, 1140.  (2) 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit 2-Acetoxypropionylchlorid umgesetzt. Das Reaktionsprodukt wird mit Natriummethoxid in Methanol behandelt, um 3-(2-Hydroxypropionyl)-amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4- n zu erhalten.  Fp. 219.5 bis 221.5°C (umkristallisiert aus Ethanol);  (R (KBr) cm <sup>-1</sup> : 3450, 3350, 3250, 1680, 1620, 1590, 1520, 1480, 1460, 1380, 1340, 1260, 1220, 1200, 1160.  (3) 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit N-tert-Butoxycarbonylalanin in Gegenwart von Dicyclohexylcarbodiimid umgesetzt. Das Reaktionsprodukt wird mit Trifluoressigsäure behandelt, um 3-(2-Aminopropionyl)-amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on zu erhalten.  Fp. 111 bis 113°C (umkristallisiert aus Ethanol);	5
Fp. 111 bis 113°C (unkristalistert aus Ethanol), IR (KBr) cm <sup>-1</sup> : 3250, 1680, 1620, 1500, 1350, 1210, 1160.  (4) 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit Methansulfonylchlorid umgesetzt, um 3,7-Bis-(methylsulfonylamino)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on zu erhalten.  Fp. 199 bis 200°C (umkristallisiert aus Ethanol); IR(KBr) cm <sup>-1</sup> : 3240, 1640, 1630, 1500, 1340, 1330, 1210, 1150.	15
Beispiel 30  6-(2-Methoxyphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on wird auf gleiche Weise wie in Beispiel 40 (1), Beispiel 40 (2) und Beispiel 26 behandelt, um 3-Formylamino-6-(2-methoxyphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on zu erhalten.  Fp. 226,5 bis 227°C (umkristallisiert aus Ethylacetat);	20
IR (KBr) cm <sup>-1</sup> : 3280, 1685, 1620, 1600, 1495, 1460, 1335, 1145.	23
Beispiel 31  Die in Tabelle 30 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Beispiel 26(1), 27, 28(2) oder 29 erhalten.  Die physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind mit denen der Verbindungen in Beispiel 4 identisch.	30
	35
	40
	45
	50
	55
	60

Tabelle 30

$$\begin{array}{c|c}
R^5 - Z & O & R^4 \\
R^1 SO_2 N & O & R^3 \\
R^2 & & & & & \\
\end{array}$$

R <sup>I</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>S</sup>	z
Me <sup>.</sup>	Н	н	—NCHO Н	F .	0
Mc	Н	Н	—NCHO	F	o
Me	H	Н	Н NCHO Н	F—	0
Me	H	Me	NCHO H		0
Me	H	H	—NAC	desgl. F	0
	•	•			_
Me	H	Н	—NCHO H	F——	0
CICH <sub>2</sub> —	H	H	—NCHO Н		0
Me	Н	Н	H —NCO	desgl.	0
			(CH <sub>2</sub> )₂     CO₂H		
Et	H	Н	-NCHO	desgl.	0
—CF <sub>3</sub>	Ή	H	—NCHO Н	desgl. Cl	0
Me	Н	Н	— NCHO Н	<b>→</b>	0
Me	H	H	—NCHO Н	CI	- 0
				Me	
Me	Н	н	—NCHO Н		Ó
Me	H	н	— NCHO Н	Me	O
Ме	H	Н	-NCO-O		0

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup> ·	Z	5
Me	Н	Н	—NH   CO   CO₂Et		0	10
Me	н	н	—NCHO Н	Me	0	15
Me	н	Н	—NСНО Н	F-	o	20
Мe	Н	Н	—NCHO Н	F	S	25
					o	
Me	Н	Н	NAC N			
Me	Н	-CN	—NCНО Н	F	Ο	30
Me	Ac	н	—NCHO н	F—	0	35
Мe	н	н	—NH CO   (CH₂)₂		o	40
			CH₂CI			45

Beispiel 32

3,75 g 3-Carboxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 75 ml N,N-Dimethylformamid suspendiert. Dazu gibt man tropfenweise bei -10 bis -5°C 4,6 g Phosphoroxychlorid und rührt die Mischung 3 h bei der gleichen Temperatur. Die Reaktionsmischung wird tropfenweise zu 40 ml einer konzentrierten, wäßrigen Ammoniaklösung bei 10 bis 20°C gegeben. Die Mischung wird 30 min bei der gleichen Temperatur gerührt und dann mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt, mit Wasser gewaschen und aus Essigsäure umkristallisiert. Man erhält 2,81 g (Ausbeute 75,1%) 3-Carbamoyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. > 250°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3350, 1705, 1620, 1585, 1485, 1460, 1340, 1160.

55

65

#### Beispiel 33

3-Carboxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit 5-Aminotetrazol in Anwesenheit von Dicyclohexylcarbodiimid umgesetzt, um 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-3-(1,2,3,4-tetrazol-5-yl-aminocarbonyl)-4H-1-benzopyran-4-on zu erhalten. Fp. > 250°C (umkristallisiert aus Ethanol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3350, 1680, 1620, 1580, 1495, 1465, 1310, 1220, 1170.

Beispiel 34

Die in Tabelle 31 erhaltenen Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Beispiel 32 oder 33 erhalten. Die

physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind mit denen der Verbindungen in Beispiel 4 identisch.

Tabelle 31

5			R	<sup>6</sup> Z		
10			R¹SO <sub>2</sub>	N O R3		
15	$R^1$	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	z
	Me	H	Me	—CONH <sub>2</sub>	$\bigcirc$	0
20	Me	H	н	CONMe H	desgl.	O
	Me	н	н	-con-	desgl.	0
25	Me	н	н	-con-O	desgl.	Ο
. 30	Me	н	н	—CONOMe H	desgl.	0
35	Me	Н	н	Me Me	desgl.	o
	Me	н	Н	-con	desgi.	o
40	Me	Н	н	-con	desgl. F	0
<b>45</b> .	Me	н	<b>н</b> .	—CONH <sub>2</sub>	F	O
50	Me	н	н	—CONH <sub>2</sub>	F—	0
	Me	Н	—NH <sub>2</sub>	—CONH <sub>2</sub>		0
55	Me	Н	-con-N	H	desgl.	o
60			H	<del>.</del>		

Beispiel 35

Man gibt 30 ml konz. Chlorwasserstoffsäure und 60 ml Essigsäure zu 3,74 g 3-Cyano-6-(2-flu rphenoxy)-7-methylsulfonylamin -4H-1-benzopyran-4-on und refluxiert die Mischung 30 min. Nach Beendigung der Reaktion wird das Lösungsmittel durch Destillati n unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird mit Wasser gewaschen und dann aus Essigsäure umkristallisiert. Man erhält 1,65 g (Ausbeute 42,1%) 3-Carbamoyl-6-(2-flu-

orphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 249 bis 251°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3330, 3260, 3150, 1695, 1620, 1490, 1455, 1330, 1285, 1155.

#### Beispiel 36

Man löst 3,73 g 3-Cyano-6-(2-fluorphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on in 100 ml Ameisensäure, gesättigt mit Chlorwasserstoff, und rührt die Mischung 24 h bei 25 bis 30°C. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand mit 100 ml Wasser vermischt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus Essigsäure umkristallisiert. Man erhält 2,54 g (Ausbeute 65%) 3-Carbamoyl-6-(2-fluorphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on. Die Eigenschaften (Schmelzpunkt, IR) dieser Verbindung stimmen mit denen der in Beispiel 4 erhaltenen Verbindung überein.

#### Beispiel 37

Die in Tabelle 32 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Beispiel 35 oder 36 erhalten. Die physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind identisch mit denen der Verbindungen in Beispiel 4.

Tabelle 32

 $R^{3}$ —O  $R^{4}$   $R^{1}SO_{2}N$   $R^{2}$ 

R <sup>I</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	Z	30
Me	Н	Me	—CONH₂	<u></u>	0	35
Me	Н	н	—CONH₂	desgl.	o	~
Me	н	н	-CONH <sub>2</sub>	F-	o	40
Me	Н	—NH₂	—CONH <sub>2</sub>		O	45

#### Beispiel 38

Man suspendiert 3,67 g 6-(2,4-Difluorphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on in 60 ml Essigsäure. Dazu gibt man 400 mg 5% Palladium-auf-Kohle und hydriert die Mischung bei 40 bis 50°C und Atmosphärendruck. Nach Beendigung der Reaktion wird der Katalysator durch Filtration entfernt und das Filtrat konzentriert. Die resultierenden Kristalle werden aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 3,16 g (Ausbeute 85,6%) 6-(2,4-Difluorphenoxy)-2,3-dihydro-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 163,5 bis 165°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3220, 1665, 1605, 1575, 1495, 1420.

Die in Tabelle 33 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise erhalten.

65

55

60

15

20

Tabelle 33

5	$R^{s}-0$
·	$R^{1}SO_{2}-N$ $O$ $R^{3}$
)	R <sup>1</sup> SO <sub>2</sub> —N R <sup>3</sup>

10

	R <sup>I</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>
15	Me	Н	F F	131-132 [Ethanol]	3240, 1670, 1610, 1490, 1440, 1325, 1255
	Me	н	$\rightarrow$	146-147 [Ethanol]	3100, 1670, 1490, 1325, 1270, 1145
25	Me	H	F—	167-168 [Ethanol]	3175, 1670, 1615, 1490, 1440, 1340, 1260
	Me	H	$\bigcirc$	143-144 [Methanol]	3120, 1665, 1610, 1485, 1440, 1320, 1265, 1215, 1160, 1135
30	—CF3	H	desgl.	128-130 [IPE]	3140, 1680, 1610, 1480, 1440, 1370, 1260, 1230, 1210, 1200, 1135
35	Me	Me	desgl. Cl	144-145 [Ethanol]	1665, 1610, 1495, 1440, 1320, 1260, 1215, 1135
40	Me	H		130-131 [Ethanol]	3230, 1680, 1610, 1470, 1440, 1320, 1255, 1160
- "	Me	H	CI	144-146 [Ethanol]	3250, 1670, 1610, 1480, 1440, 1340, 1255, 1160
45	<b>N</b> 4 -	H.	Me	157-159	3230, 1690, 1610, 1480, 1440,
50	Me Me	H.	Me—	[Toluol] 120-121 [Toluol]	1340, 1260, 1160 3250, 1680, 1615, 1490, 1440, 1340, 1320, 1260, 1135
		***		[ tomor]	

Beispiel 39

<sup>(1) 6,5</sup> g 3-(3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyphenoxy)-3-methylacrylsäure werden in 200 ml Ethanol suspendiert. Dazu gibt man 1,3 g 10% Palladium-auf-Kohle und hydriert die Mischung bei 40 bis 50°C und Atmosphärendruck. Nach Beendigung der Reaktion wird der Katalysator durch Filtration entfernt und das Lösungsmittel unter vermindertem Druck abdestilliert. Die resultierenden Kristalle werden aus Toluol umkristallisiert. Man erhält 5,69 g (Ausbeute 87%) 3-(3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyphenoxy)-3-methylpropionsäure, Fp. 121 bis 124°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3350, 1710, 1500, 1335, 1215, 1155.

(2) Man gibt 100 g P lyphosphorsäure zu 5,69 g 3-(3-Methylsulfonylamino-4-phenoxyphen xy)-3-methylpr pionsäure und rührt die Mischung 1 h bei 65°C. Die Reaktinsmischung wird in 400 ml Eis-Wasser gegossen, und 150 ml Ethylacetat werden zugesetzt. Die organische Schicht wird abgetrennt und das Lösungsmittel durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird in 150 ml 1N wäßriger Natriumhydroxidlösung aufgelöst. Die Lösung wird mit Diethylether gewaschen und mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt. 150 ml Ethylacetat werden zugegeben. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und

# OS 38 34 204

gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt, der Rückstand durch Säulenchromatographie (Elutionsmittel: ein 25/1-Gemisch von T luol/Ethylacetat) gereinigt und aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 2,16 g (Ausbeute 40%) 2,3-Dihydro-2-methyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Die Eigenschaften (Schmelzpunkt und IR) dieser Verbindung stimmen mit denen der in Beispiel 22 erhaltenen

Verbindung überein.

#### Beispiel 40

(1) In 300 ml Chloroform werden 33,3 g 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-1-on aufgelöst. Zu dieser bei 25 bis 30°C gehaltenen Lösung tropft man 16,3 g Brom in 30 min zu. Nach beendetem Zutropfen wird die Mischung 30 min bei 25 bis 30°C gerührt und dann mit 100 ml Wasser versetzt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit 5%iger, wäßriger Natriumthiosulfatlösung, Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Man erhält 40,1 g (Ausbeute 97,3%) 3-Brom-2,3-dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 137 bis 140°C (umkristallisiert aus Toluol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1680, 1610, 1485, 1325, 1260, 1205;

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3,14 (3H, s), 4,54—4,70 (3H, m), 6,91—7,38 (8H, m).

(2) In 280 ml N,N-Dimethylformamid löst man 40,1 g 3-Brom-2,3-dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Dazu gibt man 13,9 g Natriumazid und rührt die Mischung 1 h bei 70 bis 75°C. Die Reaktionsmischung wird in ein Lösungsmittelgemisch gegossen, das aus 1,5 l Wasser und 300 ml Ethylacetat besteht. Die Mischung wird mit konz. Chlorwasserstoffsäure auf pH 0,1 eingestellt. Die wäßrige Schicht wird abgetrennt, mit 200 ml Ethylacetat gewaschen, mit 10%iger wäßriger Natriumhydroxidlösung auf pH 4,0 eingestellt und mit zwei 500-ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte (die organischen Schichten) werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die Kristalle werden aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 2,84 g (Ausbeute 82,1%) 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 162 bis 163°C.

IR (KBr) cm $^{-1}$ : 3440, 3180, 1600, 1580, 1550, 1480, 1465, 1330, 1205, 1150; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 3,19 (3H, s), 5,50-7,00 (2H, br), 7,04-7,49 (5H, m), 7,35 (1H, s), 7,62 (1H, s), 7,94 (1H, s).

#### Beispiel 41

Die in Tabelle 34 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise wie in Beispiel 40(1) und (2) erhalten. Die physikalischen Eigenschaften dieser Verbindungen sind mit denen der Verbindungen in Beispiel 4 identisch.

65

60

10

20

30

35

45

50

Tabelle 34

5		R5-0	NH <sub>2</sub>
10		SO <sub>2</sub> —N H	0 R3
	R <sup>I</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>S</sup>
15	Me	H,	F .
20 .	Me	т <b>Н</b>	F
	ME	11	
25	Me	Н	F—F
30	Me	н	F——
	Me	Me	
	CICH2	н	desgl.
35	Et .	H	desgl. Cl
_	Me	н	
40	Me	н	CI—
. 45			Me
	Me	Н	
50	Me	H	Me—

Beispiel 42

(1) In 50 ml Chloroform werden 3,33 g 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-55 4-on aufgelöst. Dazu gibt man tropfenweise 3,36 g Brom während 20 min bei 35 bis 40°C. Die Mischung wird 30 min bei der gleichen Temperatur gerührt und dann in 50 ml Wasser gegossen. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit 5%iger wäßriger Natriumthiosulfatlösung, Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Man erhält 4,81 g (Ausbeute 98%) 3,3-Dibrom-2,3-dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phen xy-4H-1-benzopyran-4- n. Fp. 169 bis 170°C (umkristallisiert aus Acetonitril);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3330, 1690, 1610, 1485, 1325, 1255;

NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3,15 (3H, s), 4,70 (2H, s), 6,91 – 7,57 (6H, m), 7,32 (1H, s), 7,40 (1H, s).

(2) În 20 ml Pyridin löst man 4,81 g 3,3-Dibrom-2,3-dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und refluxiert die Lösung 20 min. Die Reaktionsmischung wird in 200 ml Wasser gegossen. Die Mischung wird mit konz. Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und dann mit zwei 100-mi-P rtionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte (die organischen Schichten) werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 3,30 g (Ausbeute 82%) 3-Brom-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 215 bis 216° C.

IK (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3100, 3080, 1635, 1620, 1485, 1455, 1335, 1155;

NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 3,23 (3H, s), 7,06 – 7,66 (5H, m), 7,30 (1H, s), 7,72 (1H, s), 8,81 (1H, s(, 10,07 (1H, s).

Die folgende Verbindung wird auf gleiche Weise wie in Beispiel 42(1) und (2) erhalten:

3-Chlor-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on; Fp. 200 bis 201°C (umkristallisiert aus Ethylacetat-Diisopropylether);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3220, 3050, 1645, 1600, 1560, 1480, 1450.

(3) Man kühlt 50 ml einer 25%igen wäßrigen Methylaminlösung mit Eis und gibt dazu 4,1 g 3-Brom-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Die Mischung wird 2 h bei 0 bis 5°C gerührt und dann mit 100 ml Wasser versetzt. Das Gemisch wird mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und dann mit 100 ml Ethylacetat extrahiert. Der Extrakt wird mit gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter verringertem Druck entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 5/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat) und dann aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 400 mg (Ausbeute 11,1%) 3-Methylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Die Eigenschaften (Schmelzpunkt, IR und NMR) dieser Verbindung stimmen mit denen der in Beispiel 4 erhaltenen Verbindung überein.

Die in Tabelle 35 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise hergestellt. Die physikalischen Eigen-

schaften dieser Verbindungen sind mit denen der Verbindungen in Beispiel 4 identisch.

Tabelle 35

25 30 Me—SO<sub>2</sub> 35 R7 R<sup>5</sup> R6 Me Me 40 desgl. 45 OH desgl. Н Et Н

5

10

20

55

60

(4) Man vermischt 340 mg Essigsäureanhydrid und 310 mg Ameisensäure. Die Mischung wird 1,5 h bei 40 bis 45°C gerührt und dann mit 10 ml Methylenchlorid versetzt. Man gibt ferner 400 mg 7-Methylsulfonylamino-3-methylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran zu und rührt die resultierende Mischung 1 h bei 25 bis 30°C, 10 ml Diisopropylether werden zugesetzt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 330 mg (Ausbeute 76,7%) 7-Methylsulfonylamino-3-(N-formyl-N-methylamino)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Die Eigenschaften (Schmelzpunkt, IR und NMR) dieser Verbindung stimmen mit denen der in Beispiel 4 erhaltenen Verbindung überein.

#### Beispiel 43

Man löst 500 mg 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on in 20 ml Essigsäure und 10 ml Wasser und erhitzt die Lösung auf 35°C. Dazu gibt man tropfenweise eine Lösung von 190 mg Natriumcyanat, gelöst in 5 ml Wasser, während 5 min zu. Die Mischung wird 30 min bei der gleichen Temperatur gerührt und mit 20 ml Wasser versetzt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtrati n gesammelt und aus Essigsäure umkristallisiert. Man erhält 350 mg (Ausbeute 62,3%) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-3-ureid -4H-1-benzopyran-4-on, Fp. > 250°C.

IR (KBr) cm  $^{-1}$ : 3495, 3340, 3300, 1680, 1620, 1590; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 3,21 (3H, s), 6,34 (2H, s), 7,02 - 7,55 (6H, m) 7,69 (1H, s), 8,02 (1H, s), 9,09 (1H, s), 9,90 (1H, bs).

#### Beispiel 44

In 10 ml Methylenchlorid werden 500 mg 3-Methylamino-7-methylsulfonylamino-6-ph noxy-4H-1-benzopyran-4-on aufgelöst. Dazu tropft man 220 mg Chlorsulfonylisocyanat bei 0 bis 5°C und rührt die Mischung 10 min
bei der gleichen Temperatur. Man gibt 20 ml Wasser zu und trennt die rganische Schicht ab. Das Lösungsmittel
wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Der Rückstand wird mit 5 ml Methanol und 5 ml 2N
Chlorwasserstoffsäure vermischt und die Mischung 1 h bei 20 bis 25°C gerührt. Zu der Reaktionsmischung gibt
man 20 ml Methylenchlorid und 20 ml Wasser. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat
getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand
durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 1/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat). Man erhält
220 mg (Ausbeute 35,1%) 7-Methyl-sulfonylamino-3-(1-methylureido)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.
En. 145 bis 145.5°C (umkristallisiert aus Ethanol);

Fp.  $14\overline{5}$  bis  $145.5^{\circ}$ C (umkristallisiert aus Ethanol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3450, 3350, 1640, 1620, 1480, 1450; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 2,95 (3H, s), 3,20 (3H, s), 5,85 (2H, bs), 7,06—7,50 (6H, m), 7,70 (1H, s), 8,43 (1H, s), 10,00 (1H, bs).

#### Beispiel 45

Man gibt 4 ml Essigsäureanhydrid und 200 mg Natriumacetat zu 400 mg 3-[N-(3-Carboxypropionyl)-amino]-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und rührt die Mischung 30 min bei 90 bis 100°C.
Die Mischung wird dann auf Raumtemperatur abgekühlt und mit 30 ml Wasser und 30 ml Ethylacetat versetzt.
Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser
Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch
Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand aus Ethylacetat umkristallisiert. Man erhält
300 mg (Ausbeute 79%) 7-(N-Acetyl-N-methylsulfonylamino)-6-phenoxy-3-(1-succinimino)-4H-1-benzopyran4-on, Fp. 220 bis 221°C.

IR (KBr) cm $^{-1}$ : 3050, 1780, 1720, 1650, 1620, 1575; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$  : 2,13 (3H, s), 2,88 (4H, s), 3,59 (3H, s), 7,17-7,56 (6H, m), 8,27 (1H, s), 8,63 (1H, s).

20

#### Beispiel 46

In 45 ml einer 1N wäßrigen Natriumhydroxidlösung löst man 4,46 g 7-Methylsulfonylamino-3-(N-formyl-N-methoxycarbonylmethylamino)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und rührt die Lösung 1,5 h bei 25 bis 30°C. Die Lösung wird dann mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 3 eingestellt und mit zwei 50-ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte (die organischen Schichten) werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand mit Diethylether vermischt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt. Man erhält 3,57 g (Ausbeute 82,6%) 7-Methylsulfonylamino-3-(N-carboxymethyl-N-formylamino)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 98 bis 100°C.

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3220, 1730, 1665, 1610, 1490, 1445, 1335, 1205, 1160; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 3,22 (3H, s), 4,25 (2H, s), 7,07—7,65 (5H, m), 7,32 (1H, s), 7,76 (1H, s), 8,19 (1H, s), 8,56 (1H, s), 10,00 (1H, bs).

#### Beispiel 47

4,25 g 2-Brom-3-formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in N,N-Dimethylformamid aufgelöst. Dazu gibt man 1,97 g Kupfer(I)-cyanid und rührt die resultierende Mischung 2 h bei 85 bis 90°C. Die Reaktionsmischung wird in 300 ml Wasser gegossen, mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf pH 4 eingestellt und mit zwei 200-ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte (die organischen Schichten) werden vereinigt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der resultierende Rückstand aus Acetonitril umkristallisiert. Man gewinnt 2,05 g (Ausbeute 55,3%) 2-Cyano-3-formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 229 bis 230°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3260, 2225, 1715, 1610, 1485, 1460, 1330, 1215, 1150;

NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 3,28 (3H, s), 7,07—7,62 (5H, m), 7,27 (1H, s), 7,76 (1H, s), 8,37 (1H, d, J=3,0 Hz), 10,22 (1H, d, J=3,0 Hz), 10,22 (1H, s).

#### Beispiel 48

In 5 ml Essigsäure werden 500 mg 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on und 250 mg 2,5-Dimethoxytetrahydrofuran aufgelöst. Die Mischung wird 30 min bei 70 bis 80°C gerührt und dann auf Raumtemperatur abgekühlt und mit 50 ml Wasser versetzt. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt und aus Ethylacetat-Diisopropylether umkristallisiert. Man erhält 250 mg (Ausbeute

43,7%) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-3-(1-pyrrolyl)-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 238,5 bis 240°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1640, 1615, 1575, 1475, 1440, 1425, 1410.

#### Beispiel 49

5

20

30

35

40

55

65

3,46 g 3-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 35 ml N,N-Dimethylformamid aufgelöst. Dazu gibt man 7 ml Brombenzol, 1,66 g Kaliumjodid, 1,38 g Kaliumcarbonat und 0,64 g Kupferpulver und refluxiert die Mischung 6 h. Das Reaktionsgemisch wird in eine Mischung auf 300 ml Wasser und 200 ml Ethylacetat eingeleitet. Man entfernt unlösliche Bestandteile durch Filtration und stellt den pH-Wert des Filtrats mit 4N Chlorwasserstoffsäure auf 4 ein. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: ein 20/1-Gemisch von Toluol/Ethylacetat) und dann aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 430 mg (Ausbeute 10,2%) 7-Methylsulfonylamino-3-phenylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 212 bis 213° C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3240, 1645, 1620, 1580, 1485, 1455, 1340, 1265, 1160; NMR (d<sub>6</sub>-DMSO)  $\delta$ : 3,22 (3H, s), 6,92 – 7,59 (12H, m), 7,76 (1H, s), 8,58 (1H, s), 10,01 (1H, bs).

Beispiel 50

(1) 3,5 g 2-Ethoxycarbonyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 30 ml Essigsäure suspendiert. Dazu gibt man 20 ml konz. Chlorwasserstoffsäure und refluxiert die Mischung während 1 h. Zu der Reaktionsmischung gibt man 100 ml Wasser. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration g sammelt und dann aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 3,0 g (Ausbeute 91%) 2-Carboxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. > 250° C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3245, 1730, 1625, 1590, 1460, 1335, 1220, 1160.

(2) 3,0 g 2-Carboxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 30 ml Methylenchlorid suspendiert. Dazu gibt man 3,8 g Thionylchlorid und 0,1 ml N,N-Dimethylformamid und refluxiert die Mischung während 1,5 h. Nach Beendigung der Reaktion wird das Lösungsmittel durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Man erhält 3,1 g (Ausbeute 98,4%) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsäurechlorid.

(3) Man setzt 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsäurechlorid mit Ammoni- $IR (rein) cm^{-1}: 1760.$ ak um und erhält 2-Carbamoyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. >250°C (umkristallisiert aus Methanol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3425, 1700, 1645, 1625, 1450, 1325, 1210, 1135.

(4) Man reduziert 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsäurechlorid mit Natriumborhydrid und erhält 2-Hydroxymethyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 210 bis 215°C (Zers.) (umkristallisiert aus Ethylacetat);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3375, 3240, 1630, 1585, 1480, 1455, 1395, 1370, 1325, 1260, 1210. (5) 3,1 g 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsäurechlorid werden in 80 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran aufgelöst. Diese Lösung gibt man tropfenweise zu 10 ml einer wäßrigen Lösung, enthaltend 1,26 g Natriumazid, innerhalb von 10 min bei 5 bis 10°C und rührt die Mischung 1,5 h bei 10 bis 20°C. Die resultierenden Kristalle werden durch Filtration gesammelt. Man erhält 1,45 g (Ausbeute 46%) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsaureazid, Fp. 146 bis 149°C (Zers.).

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3200, 2125, 1700, 1640, 1610, 1480, 1440, 1320, 1200, 1130. (6) Man setzt 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsäureazid mit Ethanol unter Érhitzen um und erhält 2-Ethoxycarbonylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 207 bis 209°C (umkristallisiert aus Ethanol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3230, 1740, 1620, 1535, 1480, 1450, 1325, 1210, 1140. (7) Man setzt 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsäureazid mit tert.-Butanol unter Erhitzen um und erhält 2-tert.-Butoxycarbonylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. 147 bis 150°C (umkristallisiert aus Benzol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1745, 1620, 1525, 1490, 1450, 1360, 1330, 1230, 1140.

(8) Man setzt 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsäureazid mit Ameisensäure unter Erhitzen um und erhält 2-Formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 214 bis 216°C (umkristallisiert aus Acetonitril); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3225, 3120, 1710, 1625, 1610, 1555, 1450, 1215, 1150, 1145.

(9) Man setzt 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on-2-carbonsäureazid mit Essigsäure unter Erhitzen um und erhält 2-Acetylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 236 bis 238°C (umkristallisiert aus Ethanol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3170, 1700, 1620, 1600, 1525, 1450, 1350, 1250, 1240, 1220, 1145.

(10) Man setzt 2-tert.-Butoxycarbonylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit Trifluoressigsäure um und erhält 2-Amino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 223 bis 225°C (umkristallisiert aus Ethanol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3225, 1660, 1615, 1550, 1480, 1200, 1145.

#### Beispiel 51

- (1) Man reduziert 3-Formyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on durch Natriumborhydrid und erhält 3-Hydroxymethyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.
- Fp. 165 bis 166,5°C (umkristallisiert aus Ethylacetat-Diethylether); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3450, 3250, 1635, 1605, 1485, 1460, 1325, 1210, 1150.

(2) Man setzt 3-Formyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit Natriumhypochlorit um und erhält 3-Chlor-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Die Eigenschaften (Schmelzpunkt und IR) dieser Verbindung stimmen mit denen der in Beispiel 4 erhaltenen

Verbindung überein.

(3) Man setzt 3-Formyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit Benzyltriphenylphosphoniumbromid in Gegenwart von Kalium-tert-butoxid um und erhält 3-(2-Phenylvinyl)-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. 174 bis 175°C (umkristallisiert aus Ethanol);

15 IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3400, 1630, 1620, 1480, 1450, 1330, 1200, 1155.

(4) Man setzt 3-Formyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit Methylmagnesiumjodid um und erhält 3-(1-Hydroxyethyl)-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 136 bis 138°C (umkristallisiert aus Ethylacetat);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3325, 3225, 1615, 1590, 1480, 1445, 1325, 1205, 1145.

(5) Man setzt 3-Formyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit 2,4-Dimethoxybenzylamin um, reduziert das Reaktionsprodukt durch Natriumborhydrid und erhält 3-(2,4-Dimethoxybenzylamino)-methyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Diese Verbindung wird dann mit Essigsäureanhydrid in Methanol umgesetzt und das Reaktionsprodukt mit Trifluoressigsäure behandelt. Man erhält 3-Acetylaminomethyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzo-

40

Fp. 240 bis 242°C (umkristallisiert aus Isopropylalkohol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3350, 3250, 1680, 1640, 1600, 1460, 1340, 1215, 1150.

(6) Man behandelt 3-Acetylaminomethyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit 6N Chlorwasserstoffsäure und erhält 3-Aminomethyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 190 bis 195° C (Zers.) (umkristallisiert aus Ethylacetat);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3450, 3070, 1635, 1580, 1480, 1455, 1385, 1320, 1275.

#### Beispiel 52

3-Acetyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit Brom unter Erzielung von 3-(2-Bromacetyl)-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on umgesetzt, das mit Thioformamid umgesetzt wird. Man erhält 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-3-(thiazol-4-yl)-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. > 250°C (umkristallisiert aus Acetonitril); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>:3260, 1635, 1620, 1480, 1450, 1315, 1200, 1150.

#### Beispiel 53

(1) Man behandelt 6-(2-Methoxycarbonylphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on auf gleichè Weise wie in Beispiel 5(2) und erhält 6-(2-Carboxyphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 243 bis 246°C (umkristallisiert aus Acetonitril);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3150, 1720, 1670, 1640, 1605, 1480, 1360, 1330, 1260, 1220, 1160. (2) 6-(2-Carboxyphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on wird auf gleiche Weise wie in Beispiel 50(2), Beispiel 50(5), Beispiel 50(7) und Beispiel 50(10) behandelt. Man erhält 6-(2-Aminophenoxy)-7-me-

thylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 238 bis 240°C (umkristallisiert aus Acetonitril);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3415, 3300, 3200, 1635, 1620, 1455, 1330, 1290, 1155.

(3) Man behandelt 6-(2-Aminophenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on auf gleiche Weise wie in Bezugsbeispiel 2 und erhält 6-(2-Acetylaminophenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 130 bis 132°C (umkristallisiert aus Ethanol);

55 IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1620, 1480, 1450, 1325, 1290, 1150.

(4) 6-(2-Aminophenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on wird auf gleiche Weise wie in Beispiel 26(1) behandelt, wobei man 6-(2-Formylaminophenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on er-

Fp. 203 bis 204° C (umkristallisiert aus Acetonitril);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3220, 1665, 1620, 1490, 1450, 1320, 1295, 1150.

#### Beispiel 54

Man behandelt 6-(2-Methoxyphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on auf gleiche Weise wie in Bezugsbeispiel 8(2) und erhält 6-(2-Hydroxyphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 186,5 bis 187°C (umkristallisiert aus Isopr pylalkohol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1620, 1585, 1480, 1450, 1320, 1290, 1160, 1140.

#### Beispiel 55

(1) 4 g 3-Formyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on werden in 20 ml N,N-Dimethylformamid aufgelöst. Dazu gibt man 850 mg Hydroxylaminhydrochlorid und rührt die Mischung 1 h bei 20 bis 25°C. Die Reaktionsmischung wird mit 50 ml Ethylacetat und 100 ml Wasser vermischt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 3,0 g (Ausbeute 72,3%) 3-Hydroxyiminomethyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 199 bis 200°C. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3250, 1620, 1495, 1330, 1210, 1160.

Die in Tabelle 36 aufgeführten Verbindungen werden auf gleiche Weise erhalten.

Tabelle 36

R5O	<b>O</b>	15
	C=NOH	. 20
MeSO <sub>2</sub> N H		
E- (9C)	IR (KBr) cm <sup>-1</sup>	

R <sup>5</sup>	Fp. (°C)	IK (ABI) cm	25
F F	206-207 [Acetonitril]	3240, 1620, 1490, 1455, 1335, 1260, 1160	30
F	226-227 [Acetonitril]	3260, 3220, 1620, 1615, 1490, 1460, 1340, 1160	35

(2) Man suspendiert 3,0 g 3-Hydroxyiminomethyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on in 30 ml Essigsäure, gibt 990 mg Natriumacetat zu und refluxiert die Mischung 3 h. Nach Beendigung der Reaktion wird das Lösungsmittel durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und der Rückstand mit 50 ml Ethylacetat und 50 ml Wasser vermischt. Die organische Schicht wird abgetrennt, mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und mit wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt. Die resultierenden Kristalle werden aus einem gemischten Lösungsmittel von Ethylacetat und Ethanol umkristallisiert. Man erhält 2,4 g (Ausbeute 83,9%) 3-Cyano-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, Fp. 219,5 bis 220,5. IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3140, 2240, 1650, 1620, 1485, 1445, 1330, 1155.

Auf gleiche Weise werden die in Tabelle 37 aufgeführten Verbindungen erhalten.

50

45

10

55

60

Tabelle 37

R5-5 Me-SO<sub>2</sub>N 10 IR (KBr) cm-1 Fp. (°C) R۶ 15 3140, 3070, 2240, 1655, 1620, 1490, 244-246 [Acetonitril] 1460, 1330, 1320, 1270, 1150 20 3120, 3070, 1645, 1620, 1480, 1450, 247-279 [Acetonitril] 1330, 1150 25

#### Beispiel 56

Man setzt 3-Carbamoyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit Thionylchlorid in N,N-Dimethylformamid um und erhält 3-Cyano-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Die Eigenschaften (Schmelzpunkt und IR) dieser Verbindung sind mit denen der in Beispiel 4 erhaltenen Verbindung identisch.

#### Beispiel 57

(1) Man behandelt 6-(2,4-Difluorphenoxy)-7-methylsulfonylamino-4H-1-benzopyran-4-on auf gleiche Weise wie in Bezugsbeispiel 2 und erhält 6-(2,4-Difluorphenoxy)-7-(N-acetyl-N-methylsulfonylamino)-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. 176 bis 178°C (umkristallisiert aus Isopropylalkohol);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1705, 1640, 1620, 1440, 1335, 1295, 1245, 1165.

Auf gleiche Weise wird die folgende Verbindung erhalten: 6-(2,4-Difluorphenoxy)-3-formylamino-7-(N-acetyl-N-methylsulfonylamino)-4H-1-benzopyran-4-on;

Fp. 237 bis 239°C (umkristallisiert aus Acetonitril);

35

55

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3320, 1705, 1685, 1610, 1520, 1485, 1440, 1345, 1240, 1215, 1190, 1160.

(2) Man setzt 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit Benzoylchlorid in Anwesenheit von Aluminiumchlorid um und erhält 7-(N-Benzoyl-N-methylsulfonylamino)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Fp. 164 bis 165,5°C (umkristallisiert aus Ethylacetat);

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1685, 1650, 1610, 1475, 1435, 1360, 1285, 1260, 1200, 1160. (3) 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit Methyljodid in Anwesenheit von Natriumhydrid umgesetzt, wobei man 7-(N-Methyl-N-methylsulfonylamino)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on er-

Fp. 187 bis 189°C (umkristallisiert aus Ethanol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1630, 1610, 1480, 1440, 1340, 1150.

#### Beispiel 58

3-(4-Chlorbutyrylamino)-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on wird mit Natriumhydroxid in N,N-Dimethylformamid umgesetzt. Man erhält 7-Methylsulfonylamino-3-(2-oxopyrrolidin-1-yl)-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. 192 bis 193°C (umkristallisiert aus Ethanol); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 1680, 1635, 1610, 1485, 1335, 1280, 1160.

#### Beispiel 59

Man setzt 2-Carboxy-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benz pyran-4- n mit 5-Aminotetrazol in Anwesenheit von Dicyclohexylcarbodiimid um und erhält 7-Methylsulfonyl-6-phenoxy-2-[(1,2,3,4-tetrazol-65 5-yl)-aminocarbonyl]-4H-1-benz pyran-4-on. Fp. > 250°C (umkristallisiert aus Ethylenglykolmonomethylether);

# OS 38 34 204

IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3120, 1690, 1630, 1590, 1570, 1450, 1370, 1325, 1200, 1140.

#### Beispiel 60

Man setzt 3-Cyano-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on mit Natriumazid in Gegenwart von Aluminiumchlorid um und erhält 7-Methylsulfonylamino-6-phenoxy-3-(1,2,3,4-tetrazol-5-yl)-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. > 250°C (umkristallisiert aus Dioxan-Diisopropylether); IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3370, 3170, 1630, 1480, 1460, 1340, 1295, 1160.

10

#### Beispiel 61

3,56 g 3-Cyano-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on, 970 mg Hydroxylamin-hydrochlorid, 1,5 ml Wasser, 7 ml N,N-Dimethylformamid und 150 ml Ethanol werden vermischt, und das Ganze wird 3 h refluxiert. Die Reaktionsmischung wird abgekühlt. Anschließend werden die ausgefällten Kristalle durch Filtration gesammelt und dann aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 2,8 g (Ausbeute 72%) 2-Amino-3-carbamoyl-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on.

Fp. >  $250^{\circ}$  C; IR (KBr) cm<sup>-1</sup>: 3460, 3380, 3125, 1640, 1570, 1545, 1475, 1320, 1220, 1150.

20

15

#### Beispiel 62

In 10 ml eines Gemisches aus wasserfreiem Tetrahydrofuran/Hexamethylphosphorsäuretriamid (7/3) löst man 1,00 g 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Zu der resultierenden Lösung gibt man 10 ml einer Tetrahydrofuran-Lösung von 1,1,1,3,3,3-Hexamethylsilazan-lithiumsalz, umfassend 1,17 g 1,1,1,3,3,3-Hexamethylensilazan und 6,6 mMol n-Butyllithium, bei -78°C und rührt die resultierende Mischung 40 min. Anschließend gibt man bei der gleichen Temperatur 500 mg Methylmethanthiolsulfat zu und rührt die Mischung während 15 min. Dann wird die Temperatur des Reaktionsgemisches auf Raumtemperatur erhöht. Das Reaktionsgemisch wird in 80 ml 2N Chlorwasserstoffsäure unter Eiskühlung gegossen und die resultierende Mischung mit zwei 40-ml-Portionen Ethylacetat extrahiert. Die Extrakte werden vereinigt und mit Wasser und gesättigter, wäßriger Natriumchloridlösung in dieser Reihenfolge gewaschen und über wasserfreiem Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird durch Destillation unter vermindertem Druck entfernt und das erhaltene, ölige Produkt durch Säulenchromatographie gereinigt (Elutionsmittel: Toluol/Ethylacetat = 50/1). Man erhält 480 mg (Ausbeute 39,6%) 2,3-Dihydro-7-methylsulfonylamino-3-methylthio-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-4-on. Die physikalischen Eigenschaften (IR und Schmelzpunkt) dieses Produkts sind mit denen der in Beispiel 22(2) erhaltenen Verbindung identisch.

#### Präparationsbeispiel 1

Unter Verwendung der folgenden Komponenten werden Hartgelatinekapseln hergestellt:

40

45

50

	mg
6-(2-Fluorphenoxy)-3-formylamino-7-methylsulfo- nylamino-4H-1-benzopyran-4-on	50
Lactose	114,5
Maisstärke	20
Hydroxypropylcellulose	2
leichtes Kieselsäureanhydrid	1,5 10
Carboxymethylcellulose-calcium (ECG 505)	2
Magnesiumstearat	200

Die obigen Komponenten werden in den oben angegebenen Mengen gemäß einem herkömmlichen Verfahren in eine harte Kapsel gefüllt.

#### Präparationsbeispiel 2

Unter Verwendung der folgenden Komponenten werden Tabletten hergestellt:

60

# OS 38 34 204

		mg
	3-Formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-	25
	4H-1-benz pyran-4-on	49
5	Lactose mikrokristalline Cellulose	36
	Hydroxypropylcellulose	1
	Carboxymethylcellulose-calcium (ECG 505)	6,6
	Magnesiumstearat	1,2
10	Talkum	$\frac{1,2}{100}$
	insgesamt	100

Die obigen Komponenten werden in den oben angegebenen Mengen gemäß einem herkömmlichen Verfahren zu einer Tablette verarbeitet.

# Präparationsbeispiel 3

Unter Verwendung der folgenden Komponenten werden Tabletten hergestellt:

20		mg
	3-Formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-	50
	4H-1-benzopyran-4-on	74
25	Lactose	55
	mikrokristalline Cellulose	2
	Hydroxypropylcellulose Carboxymethylcellulose-calcium (ECG 505)	15
	Carboxymethylcenulose-calcium (200000)	2
	Magnesiumstearat	2
30	Talkum insgesamt	200

Die obigen Komponenten werden in den oben angegebenen Mengen gemäß einem herkömmlichen Verfahren zu einer Tablette verarbeitet.

### Präparationsbeispiel 4

Unter Verwendung der folgenden Komponenten werden Tabletten hergestellt:

40		mg
	3-Formylamino-7-methylsulfonylamino-6-phenoxy-	100
	4H-1-benzopyran-4-on	49
45	Lactose	55
	mikrokristalline Cellulose	2
	Hydroxypropylcellulose	15
	Carboxymethylcellulose-calcium (ECG 505)	2
	Magnesiumstearat	2
50	Talkum insgesamt	<u>225</u>

Die obigen Komponenten werden in den oben angegebenen Mengen gemäß einem herkömmlichen Verfahren 55 zu einer Tablette verarbeitet.

### Praparationsbeispiel 5

Unter Verwendung der folgenden Komponenten werden Tabletten hergestellt:

60	. *	mg
	3-Carbamoyl-6-phenoxy-7-methylsulf nylamino-	200
65	4H-1-benzopyran-4-on mikrokristalline Cellulose Natriumstärke-glykolat (NF)	100 30
	Magnesiumstearat insgesamt	333

Die obigen Komponenten werden in den oben angegebenen Mengen gemäß einem herkömmlichen Verfahren zu einer Tablette verarbeitet.

### Pat ntansprüche

1.4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat der folgenden Formel oder ein Salz desselben

10 15

5

20

55

R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht; R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe bedeutet;

R3 für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Formyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-, Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht;

R<sup>4</sup> ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Cyano-, Carboxyl-, Acyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Phenylthio-, Niederalkenyl-, Niederalkinyl-, Sulfamoyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Amidino-, Phenyl- oder heterocyclische Gruppe oder eine Gruppe der Formel

darstellt (R6 bedeutet ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe, oder R6 und R7 bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte, heterocyclische Gruppe);

R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht;

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Iminogruppe bedeutet; und

die gestrichelte Linie eine Einfach- oder Doppelbindung darstellt. 2. 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R<sup>5</sup> für die substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyridylgruppe steht; R<sup>1</sup> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R<sup>2</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht; R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup>, welche gleich oder verschieden sein können, für Wasserstoffatome, Carbamoyl-, Carboxyl-, Formyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppen oder substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy- oder Phenylgruppen stehen und die gestrichelte Linie eine Doppelbindung darstellt.

3.4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyridylgruppe steht; Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R<sup>2</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht; R<sup>4</sup> für eine Gruppe der Formel



(R6 ist ein Wasserstoffatom; eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Iminomethyl- oder Amidin gruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubsitutierte Alkyl- oder Cycloalkylgruppe, oder R6 und R7 bilden, wenn sie zusammengefaßt sind mit dem Stickstoffatom, an das die beiden gebunden sind, eine 4- bis 6gliedrige, substituierte oder unsubstituierte heterocyclische Gruppe); R³ steht für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Carbamoyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Amino- oder Phenylgruppe und die gestrich lte Lini für ine Dopp lbindung steht.

4. 4H-1-B nzopyran-4-on-Derivat od r in Salz dess lb n g mäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch

gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoffatom steht. 5. 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ für eine Niederalkylgruppe steht.

6. 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß R² für ein Wasserstoffatom steht.

7. 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

8. 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>4</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Alkylthio-, Phenylthio-, Alkylsulfinyl- oder Alkylsulfonylgruppe oder für eine Gruppe der Formel

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

65

(R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> haben die oben angegebenen Bedeutungen) steht. 9.4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

R4 für eine Alkylthio-, Formylamino- oder Carbamoylgruppe steht. 10. 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet,

daß R5 für eine substituierte oder unsubstituierte Phenylgruppe steht. 11. 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivat oder ein Salz desselben gemäß Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß R5 für eine Phenylgruppe steht, welche substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Halogenalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und

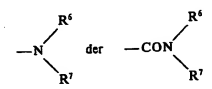
12. Verfahren zur Herstellung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der folgenden Formel oder eines Salzes desselben

$$\begin{array}{c|c}
R^5 - Z & O & R^4 \\
R^1 - SO_2 - N & O & R^3 \\
R^2 & R^3
\end{array}$$

R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht; R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe bedeutet;

R<sup>3</sup> für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Formyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-, Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht;

R4 ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Cyano-, Carboxyl-, Acyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Phenylthio-, Niederalkenyl-, Niederalkinyl-, Sulfamoyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Amidino-, Phenyl- oder heterocyclische Gruppe oder eine Gruppe der Formel



darstellt (R<sup>6</sup> bedeutet ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycl alkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe, oder R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte,

heterocyclische Gruppe); R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht; Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Iminogruppe bedeutet; dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der folgenden Formel oder ein Salz derselben

 $R^{5}$ —Z Q  $R^{4}$   $R^{1}SO_{2}N$   $R^{3}$   $R^{2}$ 

wobei R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> und Z jeweils die gleichen Bedeutungen haben wie oben, der Dehydrierung unterwirft.

13. Verfahren gemäß Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Dehydrierung mit einem Dehydrierungsmittel durchgeführt wird.

14. Verfahren gemäß Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß das Dehydrierungsmittel 2,3-Dichlor-5,6-dicyano-1,4-benzochinon, Chloranil, Tritylperchlorat, Tritylfluoroborat, Selendioxid oder Palladium auf Kohle ist.

15. Verfahren gemäß Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß man die Dehydrierung durchführt, indem man die Verbindung mit einem Halogenierungsmittel umsetzt und anschließend das halogenierte Produkt mit einer Base umsetzt.

16. Verfahren gemäß Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß das Halogenierungsmittel Chlor, Brom oder Sulfurylchlorid ist und die Base Triethylamin, 1,8-Diazabicyclo 5,4,0 undec.-7-en, Pyridin, Natriumcarbonat oder Kaliumcarbonat ist.

17. Verfahren gemäß Anspruch 12 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyridylgruppe steht; R<sup>1</sup> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R<sup>2</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht. R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup>, welche gleich oder verschieden sein können, für Wasserstoffatome, Carbamoyl-, Carboxyl-, Formyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppen oder für substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy- oder Phenylgruppen stehen.

18. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 12 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyridylgruppe steht; Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R<sup>1</sup> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R<sup>2</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht; R<sup>4</sup> für eine Gruppe der Formel

$$R^6$$
 $R^7$ 

steht (R<sup>6</sup> ist ein Wasserstoffatom; eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R<sup>7</sup> ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Cycloalkylgruppe, oder R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bilden, wenn sie zusammengefaßt sind mit dem Stickstoffatom, an das die beiden gebunden sind, eine 4- bis 6gliedrige, substituierte oder unsubstituierte heterocyclische Gruppe), und R<sup>3</sup> steht für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Carbamoyl-, Carboxyl-, Hydroxyloder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Amino- oder Phenylgruppe.

19. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 12 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoffatom steht.

20. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 12 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>1</sup> für eine Niederalkylgruppe steht.

21. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 12 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>2</sup> für ein Wasserstoffatom steht.

22. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 12 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

23. Verfahren gemäß Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>4</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Alkylsulfino-, Phenylthio-, Alkylsulfinyl- oder Alkylsulfonylgruppe steht oder für eine Gruppe der Formel

$$-N$$
 oder  $-CON$   $R^{6}$   $R^{7}$ 

(R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> haben die oben angegebenen Bedeutungen).

24. Verfahren gemäß Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß R4 für eine Alkylthio-, Formylamino- oder Carbamoylgruppe steht.

25. Verfahren gemäß Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstitu-

ierte Phenylgruppe steht. 26. Verfahren gemäß Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine Phenylgruppe steht, welche substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Halogenalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und Carbamoylgruppe.

27. Verfahren zur Herstellung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der folgenden Formel oder eines

Salzes desselben

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

$$R^{5}-Z \longrightarrow O \qquad R^{4a}$$

$$R^{1}SO_{2}N \qquad Q \qquad R^{3a}$$

wobei R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht; R<sup>2</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe steht; R<sup>3a</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl- oder Phenylgruppe steht; R<sup>4a</sup> für ein Wasserstoffatom, eine Alkoxycarbonyl-, Cyano- oder Acylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Phenylgruppe oder für eine Gruppe der Formel

steht (R6 ist ein Wasserstoffatom, eine eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe, oder R6 und R7 bilden, wenn sie zusammengefaßt sind mit dem Stickstoffatom, an das sie beide gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte heterocyclische Gruppe); und R5 für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht und Z für ein Sauerstoffatom oder Schwefelatom oder für eine Iminogruppe steht, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der folgenden Formel oder ein Salz derselben

$$R^{5}$$
— $Z$ 
 $R^{4a}$ 
 $COOH$ 
 $R^{1}SO_{2}N$ 
 $R^{2}$ 

wobei R1, R2, R3a, R4a, R5 und Z die ben definierten Bedeutungen haben und \_\_\_\_ (E)-Isomeres, (Z)-Isomeres oder eine Mischung derselben bedeutet, einer Ringschluß-Reaktion unterwirft.

28. Verfahren gemäß Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Ringschlußreakti n mit einem Kondensiermittel durchgeführt wird.

29. Verfahren gemäß Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß das Kondensiermittel eine Halogensulfonsäure, Schwefelsäureanhydrid, Phosphorpentoxid, Polyphosphorsäure, Zinkchlorid, konzentrierte Schwefelsäure oder konzentrierte Schwefelsäure-Acetylchlorid ist.

30. Verfahren gemäß Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Ringschlußreaktion durchgeführt wird, indem man die Verbindung mit einem Säure-Halogenierungsmittel umsetzt und anschließend das Produkt der Friedel-Crafts-Reaktion unterwirft.

31. Verfahren gemäß Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß das Säure-Halogenierungsmittel Thionyl-

chlorid oder Phosphorpentachlorid ist. 32. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 27 bis 31, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R5 für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyridylgruppe steht; R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R2 für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht; R3a für ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Phenylgruppe steht und R<sup>4a</sup> für ein Wasserstoffatom, eine Carbamoyl- oder Alkoxycarbonyl oder für eine substituierte oder unsubstituierte Alkylgruppe steht.

33. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 27 bis 32, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoffatom

34. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 27 bis 33, dadurch gekennzeichnet, daß R1 für eine Niederalkylgruppe steht.

15

20

35. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 27 bis 34, dadurch gekennzeichnet, daß R² für ein Wasserstoff-

36. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 27 bis 35, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>3a</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

37. Verfahren gemäß Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>4a</sup> für eine Gruppe der Formel

$$-\text{CON}$$
 $R^6$ 
 $R^7$ 

steht (R6 und R7 haben die oben angegebene Bedeutung). 38. Verfahren gemäß Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß R4 für eine Carbamoylgruppe steht. 39. Verfahren gemäß Anspruch 38, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenylgruppe steht.

40. Verfahren gemäß Anspruch 39, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine Phenylgruppe steht, welche substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Halogenatom, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppee, Halogenalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und Carbamoylgruppe.

41. Verfahren zur Herstellung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der folgenden Formel oder eines Salzes desselben

wobei R<sup>1</sup> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht; R2 für ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe steht; R3 für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Carboxyl-, Hydroxyl-, Formyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder für eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-, Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht; R4 für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Cyano-, Carboxyl-, Acyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, 55 Phenylthio-, Niederalinyl-, Niederalkenyl-, Sulfamoyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Amidino-, Phenyl- oder heterocyclische Gruppe oder für eine Gruppe der Formel

$$-N = -CON = R^{6}$$

$$R^{7} = R^{7}$$

$$R^{7} = R^{6}$$

$$R^{7} = R^{6}$$

steht (R6 ist ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe, oder R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bilden, wenn sie zusammengefaßt sind mit dem Stickstoffatom, an das sie beide gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte heterocyclische Gruppe); R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl- oder Pyridylgruppe steht und Z für ein Sauerstoffatom oder Schwefelatom oder für eine Iminogruppe steht, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der folgenden Formel oder ein Salz derselben

wobei R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> und Z die oben definierten Bedeutungen haben, mit einem Ringbildungsmittel umsetzt. 42. Verfahren gemäß Anspruch 41, dadurch gekennzeichnet, daß das Ringbildungsmittel eine Verbindung der folgenden Formel ist

#### R3COOR12

5

10

15

20

25

35

40

45

50

55

wobei R<sup>3</sup> die oben definierte Bedeutung hat und R<sup>12</sup> für ein Wasserstoffatom oder den Esterrest der Carboxylgruppe steht.
43. Verfahren gemäß Anspruch 41, dadurch gekennzeichnet, daß das Ringbildungsmittel eine Kombination von Verbindungen der folgenden Formeln ist

# (R3dCO)2O und R3dCOOM2

wobei R<sup>3d</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Phenylgruppe steht und M<sup>2</sup> ein Alkalimetall bedeutet.

44. Verfahren gemäß Anspruch 41, dadurch gekennzeichnet, daß das Ringbildungsmittel eine Kombination von Verbindungen der folgenden Formeln ist

# HXO<sub>4</sub> und HC(OR<sup>17</sup>)3

wobei R<sup>17</sup> für eine Niederalkylgruppe steht und X für ein Halogenatom steht, und das Reaktionsprodukt der Hydrolyse unterworfen wird.
45. Verfahren gemäß Anspruch 41, dadurch gekennzeichnet, daß das Ringbildungsmittel eine Verbindung der folgenden Formel ist

# $(CH_3)_2NCH(OR^{17})_2$

wobei R<sup>17</sup> für eine niedere Alkylgruppe steht. 46. Verfahren gemäß Anspruch 41, dadurch gekennzeichnet, daß das Ringbildungsmittel eine Kombination von Verbindungen der folgenden Formeln ist

# HC(OR<sup>17</sup>)3 und (R<sup>3d</sup>CO)<sub>2</sub>O

wobei R<sup>3d</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Phenylgruppe steht und R<sup>17</sup> für eine Niederalkylgruppe steht.

47. Verfahren gemäß Anspruch 41, dadurch gekennzeichnet, daß das Ringbildungsmittel eine Kombination von Verbindungen der folgenden Formeln ist

w bei R<sup>17</sup> für eine Niederalkylgruppe steht und M<sup>2</sup> für ein Alkalimetall steht.

48. Verfahren gemäß Anspruch 41, dadurch gekennzeichnet, daß das Ringbildungsmittel eine Verbindung der folgenden Formel ist

# 65 (R<sup>17</sup>O)<sub>2</sub>CO

w bei  $\mathbb{R}^{17}$  für eine Niederalkylgruppe steht. 49. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 41 bis 48, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R5 für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyridylgruppe steht; R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R2 für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht und R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup>, welche gleich oder verschieden sein können, für Wasserstoffatome, Carbamoyl-, Carboxyl-, Formyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppen oder substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy- oder Phenylgruppen stehen.

50. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 41 bis 49, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoffatom

51. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 41 bis 50, dadurch gekennzeichnet, daß R1 für eine Niederalkyl-

52. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 41 bis 51, dadurch gekennzeichnet, daß R² für ein Wasserstoff-

53. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 41 bis 52, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

54. Verfahren gemäß Anspruch 41, dadurch gekennzeichnet, daß R4 für eine substituierte oder unsubstituierte Alkylthio-, Phenylthio-, Alkylsulfinyl- oder Alkylsulfonylgruppe steht oder für eine Gruppe der Formel

( $R^6$  und  $R^7$  haben die oben angegebenen Bedeutungen).

55. Verfahren gemäß Anspruch 54, dadurch gekennzeichnet, daß R4 für eine Alkylthio-, Formylamino- oder Carbamoylgruppe steht.

56. Verfahren gemäß Anspruch 55, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstitu-

57. Verfahren gemäß Anspruch 56, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine Phenylgruppe steht, welche ierte Phenylgruppe steht. substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Halogenalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und Carbamoylgruppen.

58. Verfahren zur Herstellung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der folgenden Formel oder eines Salzes desselben

$$R^{5}-Z \longrightarrow Q \qquad R^{4}$$

$$R^{1}-SO_{2}-N \qquad R^{3}$$

$$R^{2}$$

$$A5$$

35

R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht;

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe bedeutet; R3 für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Formyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-,

Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht; R<sup>4</sup> ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Cyano-, Carboxyl-, Acyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Phenylthio-, Niederalkenyl-, Niederalkinyl-, Sulfamoyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Amidino-, Phenyl- oder heterocyclische Gruppe oder eine Gruppe der Formel

$$-N = \begin{pmatrix} R^6 & R^6 \\ -N & Q \end{pmatrix}$$

darstellt (R6 bedeutet ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe, oder R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte,

heterocyclische Gruppe); R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht; Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Iminogruppe bedeutet; dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel oder ein Salz derselben

R<sup>5</sup>—Z O R
HN O R

wobei R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> und Z die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einem reaktiven Derivat einer Verbindung der folgenden Formel umsetzt

#### R1SO3H

5

15

20

25

30

35

40

50

55

60

65

wobei R¹ die oben angegebene Bedeutung hat.

59. Verfahren gemäß Anspruch 58, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R⁵ für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyridylgruppe steht; R¹ für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R² für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht und R³ und R⁴, welche gleich oder verschieden sein können, für Wasserstoffatome, Carbamoyl-, Carboxyl-, Formyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppen oder substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy- oder Phenylgruppen stehen.

60. Verfahren gemäß Anspruch 58 oder 59, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoffatom steht.
61. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 58 bis 60, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ für eine Niederalkylgruppe steht.

62. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 58 bis 61, dadurch gekennzeichnet, daß R² für ein Wasserstoffatom steht.

63. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 58 bis 62, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

64. Verfahren gemäß Anspruch 58, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>4</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Alkylthio-, Phenylthio-, Alkylsulfinyl- oder Alkylsulfonylgruppe steht oder für eine Gruppe der Formel

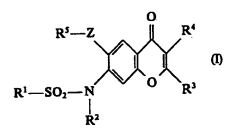
45 (R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> haben die oben angegebenen Bedeutungen).
65. Verfahren gemäß Anspruch 64, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>4</sup> für eine Alkylthio-, Formylamino- oder Carbamoylgruppe steht.

66. Verfahren gemäß Anspruch 65, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstitu-

ierte Phenylgruppe steht.

67. Verfahren gemäß Anspruch 66, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine Phenylgruppe steht, welche substitutiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus substitutiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus substitutiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Halogenalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Acylaminogruppen und Carbamoylgruppe.

68. Verfahren zur Herstellung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der folgenden Formel oder eines Salzes desselben



wobei  $R^1$  für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- der Arylgruppe steht;

R<sup>2</sup> ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe bedeutet;

R3 für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Formyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-,

Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht;

R4 ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Cyano-, Carboxyl-, Acyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Phenylthio-, Niederalkenyl-, Niederalkinyl-, Sulfamoyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Amidino-, Phenyl- oder heterocyclische Gruppe oder eine Gruppe der Formel

darstellt (R<sup>6</sup> bedeutet ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe, oder R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte, heterocyclische Gruppe);

R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht;

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Iminogruppe bedeutet; dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der folgenden Formel oder ein Salz derselben

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & R^4 \\
 & R^1SO_2N \\
 & R^2
\end{array}$$
30

25

50

wobei R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und Z die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der folgenden Formel umsetzt

wobei R<sup>5a</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thionyl-, Furyl- Pyridyl-, Diphenyliodoniumoder 4-Pyridylpyridiniumgruppe steht und X für ein Halogenatom steht.

69. Verfahren gemäß Anspruch 68, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoffatom steht.

70. Verfahren gemäß Anspruch 68 oder 69, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ für eine Niederalkylgruppe steht.

71. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 68 bis 70, dadurch gekennzeichnet, daß R² für ein Wasserstoff-

72. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 68 bis 71, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

73. Verfahren gemäß Anspruch 68, dadurch gekennzeichnet, daß R4 für eine substituierte oder unsubstituierte Alkylthio-, Alkylsulfinyl- oder Alkylsulfonylgruppe steht oder für eine Gruppe der Formel

(R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> haben die oben angegebenen Bedeutungen).

74. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 68 bis 73, dadurch gekennzeichnet, daß R4 für eine Alkylthio-, Formylamino- oder Carbamoylgruppe steht.

75. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 68 bis 74, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenylgruppe steht.

76. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 68 bis 75, dadurch gekennzeichnet, daß R5 für eine Phenylgruppe steht, welche substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Hal genalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und Carbamoylgruppe. 77. Verfahren zur Herstellung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der folgenden Formel oder eines Salzes desselben oder eines reaktiven Derivates desselben

$$R^{5}-Z$$
 $O$ 
 $NH$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{1}SO_{2}N$ 
 $R^{2}$ 

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

wobei R<sub>1</sub> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht; R2 für ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe steht; R3 für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Carboxyl-, Hydroxyl-, Formyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-, Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht: R5 für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht; R10 für ein Wasserstoffatom, eine Alkoxygruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Acyl-, Alkoxycarbonyl- oder Phenylgruppe steht und Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine Iminogruppe steht, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der folgenden Formel oder ein Salz derselben

$$R^5-Z$$
 $O$ 
 $NH_2$ 
 $R^1SO_2N$ 
 $R^2$ 

wobei R1, R2, R3, R5 und Z die oben definierten Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der folgenden Formel oder einem reaktiven Derivat derselben

#### R10COOH

umsetzt, wobei R10 die oben angegebene Bedeutung hat. 78. Verfahren gemäß Anspruch 77, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyridylgruppe steht; Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R2 für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht; R10 für ein Wasserstoffatom, eine Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Acyl- oder Phenylgruppe steht; und R³ für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano- Azido-, Carbamoyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxcarbonylgruppe oder für eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Amino- oder Phenylgruppe steht. 79. Verfahren gemäß Anspruch 77 oder 78, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoff- oder

80. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 77 bis 79, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ für eine Niederalkyl-Schwefelatom steht. 81. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 77 bis 81, dadurch gekennzeichnet, daß R² für ein Wasserstoffgruppe steht.

82. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 77 bis 81, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht. 83. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 77 bis 82, dadurch gekennzeichnet, daß R5 für eine substituierte

oder unsubstituierte Phenylgruppe steht.

84. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 77 bis 83, dadurch gekennzeichnet, daß R5 für eine Phenylgruppe steht, welche substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Halogenalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und Carbam ylgruppe. 85. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 77 bis 84, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>10</sup> für ein Wasserstoff-

86. Verfahren zur Herstellung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der folgenden Formel oder eines

Salzes derselben

$$\begin{array}{c|c}
R^{5}-Z & O & CON-R^{7} \\
\hline
R^{1}SO_{2}N & R^{3}
\end{array}$$

wobei R<sub>1</sub> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht; R2 für ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe steht; R3 für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Carboxyl-, Hydroxyl-, Formyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-, Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht: R5 für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht; R6 für ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe steht; R<sup>7</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe steht; oder R6 und R7, wenn sie zusammengefaßt sind mit dem Stickstoffatom, an das die beiden gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte heterocyclische Gruppe bilden; und Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine Iminogruppe steht, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der folgenden Formel oder ein reaktives Derivat derselben oder ein Salz derselben

$$R^5$$
— $Z$ 
 $O$ 
 $COOH$ 
 $R^1SO_2N$ 
 $R^2$ 
 $SO_2N$ 
 $SO_2N$ 

wobei R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup> und Z die oben definierten Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der folgenden Formel oder einem Salz derselben umsetzt

wobei R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben.

87. Verfahren gemäß Anspruch 86, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoffatom steht. 88. Verfahren gemäß Anspruch 86 oder 87, dadurch gekennzeichnet, daß R1 für eine Niederalkylgruppe

89. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 86 bis 88, dadurch gekennzeichnet, da R² für ein Wasserstoff-

90. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 86 bis 89, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoff-

atom oder eine Alkylgruppe steht. 91. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 86 bis 90, dadurch gekennzeichnet, daß R5 für eine substituierte

oder unsubstituierte Phenylgruppe steht. 92. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 86 bis 91, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine Phenylgruppe steht, welche substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Halogenalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und Carbamoylgruppe.

93. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 86 bis 92, dadurch gekennzeichnet, daß entweder einer oder beide der Reste R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> für Wasserstoffatome stehen.

94. Verfahren zur Herstellung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der folgenden Formel oder eines Salzes derselben

65

45

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

wobei R<sub>1</sub> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht; R<sup>2</sup> für ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe steht; R<sup>3</sup> für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Carboxyl-, Hydroxyl-, Formyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-, Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht: R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht; und Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder für eine Iminogruppe steht, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der folgenden Formel oder ein Salz derselben

$$R^{5}$$
— $Z$ 
 $O$ 
 $CN$ 
 $R^{1}SO_{2}N$ 
 $R^{2}$ 

wobei R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup> und Z die oben definierten Bedeutungen haben, der Hydrolyse unterwirft. 95. Verfahren gemäß Anspruch 94, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom

stent.
96. Verfahren gemäß Anspruch 94 oder 95, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>1</sup> für eine Niederalkylgruppe steht.

97. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 94 bis 96, dadurch gekennzeichnet, daß R² für ein Wasserstoffatom steht.

98. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 94 bis 97, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

99. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 94 bis 98, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenylgruppe steht.

100. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 94 bis 99, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine Phenylgruppe steht, welche substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Halogenalkylgruppen, Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und Carbamoylgruppe. 101. Pharmazeutisches Mittel, umfassend eine wirksame Menge eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates der

folgenden Formel oder eines Salzes derselben

$$R^{5}-Z \longrightarrow 0 \qquad R^{4}$$

$$R^{1}-SO_{2}-N \qquad R^{3}$$

wobei  $R^1$  für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl- oder Arylgruppe steht;  $R^2$  ein Wasserstoffatom oder eine Alkyl- oder Acylgruppe bedeutet;

R<sup>3</sup> für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Formyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenoxy-, Cycloalkyl-, Carbamoyl-, Amino- oder Phenylgruppe steht;

R<sup>4</sup> ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Cyano-, Carboxyl-, Acyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe, eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Alkylthio-, Phenylthio-, Niederalkenyl-, Niederalkinyl-, Sulfamoyl-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Amidino-, Phenyl- oder heterocyclische Gruppe oder eine Gruppe der F rmel

$$-N = \begin{cases} R^6 & R^6 \\ Oder & -CON \\ R^7 & R \end{cases}$$

darstellt (R6 bedeutet ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Alkylsulfonyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Phenyl-, Cycloalkyl- oder heterocyclische Gruppe, oder R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bilden zusammen mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, eine 3- bis 7gliedrige, substituierte oder unsubstituierte, heterocyclische Gruppe);

5

15

25

65

R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl-, Thienyl-, Furyl- oder Pyridylgruppe steht;

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Iminogruppe bedeutet. 102. Pharmazeutisches Mittel gemäß Anspruch 101, dadurch gekennzeichnet, daß Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R<sup>5</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyrydylgruppe steht; R<sup>1</sup> für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R2 für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht; und R3 und R4, welche gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome, Carbamoyl-, Carboxyl-, Formyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy- oder Phenylgruppen bedeuten.

103. Pharmazeutisches Mittel gemäß Anspruch 101, dadurch gekennzeichnet, daß R5 für eine substituierte oder unsubstituierte Phenyl- oder Pyrydylgruppe steht; Z für ein Sauerstoff- oder Schwefelatom steht; R1 für eine unsubstituierte oder Halogen-substituierte Niederalkyl- oder Niederalkenylgruppe steht; R2 für ein Wasserstoffatom oder eine Acylgruppe steht: R<sup>4</sup> für eine Gruppe der Formel

$$-N$$
 $R^{6}$ 
 $R^{7}$ 

(R6 ist ein Wasserstoffatom, eine Hydroxyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Cycloalkyl-, Phenyl-, Amino-, Acyl-, Carbamoyl-, Iminomethyl- oder Amidinogruppe, und R7 ist ein Wasserstoffatom oder eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl- oder Cycloalkylgruppe, oder R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bilden, wenn sie zusammengefaßt sind mit dem Stickstoffatom, an das die beiden gebunden sind, eine 4- bis 6gliedrige, substituierte oder unsubstituierte, heterocyclische Gruppe); und R3 für ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Cyano-, Azido-, Carbamoyl-, Carboxyl-, Hydroxyl- oder Alkoxycarbonylgruppe oder für eine substituierte oder unsubstituierte Alkyl-, Alkoxy-, Amino- oder Phenylgruppe

104. Pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 101 bis 103, dadurch gekennzeichnet, daß Z für

105. Pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 101 bis 104, dadurch gekennzeichnet, daß R1 für

106. Pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 101 bis 105, dadurch gekennzeichnet, daß R² für ein Wasserstoffatom steht.

107. Pharmazeutisches Mittel gemäß einem der Ansprüche 101 bis 106, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe steht.

108. Pharmazeutisches Mittel gemäß Anspruch 101, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>4</sup> für eine substituierte oder unsubstituierte Alkylthio-, Alkylsulfinyl- oder Alkylsulfonylgruppe steht oder für eine Gruppe der Formel

(R6 und R7 haben die oben angegebenen Bed utungen). 109. Pharmazeutisches Mittel gemäß Anspruch 108, dadurch gekennzeichnet, daß R4 für eine Alkylthi -, Formylamino- oder Carbamoylgruppe steht.

110. Pharmazeutisches Mittel gemäß Anspruch 109, dadurch gekennzeichnet, daß R5 für eine substituierte oder unsubstituierte Phenylgruppe steht.

111. Pharmazeutisch s Mittel gemäß Anspruch 110, dadurch gekennzeichnet, daß R<sup>5</sup> für eine Phenylgruppe steht, welche substituiert sein kann durch mindestens einen Substituenten ausg wählt aus der Gruppe bestehend aus Halogenatomen, Hydroxylgruppe, Aminogruppe, Carboxylgruppe, Halogenalkylgruppen,

# OS 38 34 204

Alkylgruppen, Alkoxygruppen, Alkoxycarbonylgruppen, Acylaminogruppen und Carbamoylgruppe.

112. Verwendung eines 4H-1-Benzopyran-4-on-Derivates oder eines Salzes desselben wie in Anspruch 1 definiert zur Behandlung von Entzündungen, pyretischen, analgetischen oder rheumatischen Erkrankungen.